(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 7. März 2002 (07.03.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/18372 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: C07D 405/12, A61K 31/517
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/09533

(22) Internationales Anmeldedatum:

18. August 2001 (18.08.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Dentsch

- (30) Angaben zur Priorität: 100 42 059.1 26. August 2000 (26.08.2000)
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; 55216 Ingelheim/Rhein (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (mur für US): HIMMELSBACH, Frank [DE/DE]; Ahornweg 16, 88441 Mittelbiberach (DE). LANGKOPF, Elke [DE/DE]; Schloss 3, 88447 Warthausen (DE). JUNG, Birgit [DE/DE]; Muchlstrasse 23, 55270 Schwabenheim (DE). BLECH, Stefan [DE/DE]; Müllerweg 9, 88447 Warthausen (DE). SOLCA, Flavio [CH/AT]; Fimbingergasse 1/9, A-1230 Vien (AT).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, Cl, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\u00fcr \u00e1nderungen der Anspr\u00fcche geltenden Frist; Ver\u00f6ffentlichung wird wiederholt, falls \u00e1nderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Ansang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: BICYCLIC HETEROCYCLES, MEDICAMENTS CONTAINING THESE COMPOUNDS, THEIR USE, AND METH-ODS FOR THE PRODUCTION THEREOF
- (54) Bezeichnung: BICYCLISCHE HETEROCYCLEN, DIESE VERBINDUNGEN ENTHALTENDE ARZNEIMITTEL, DEREN VERWENDUNG UND VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG
- (57) Abstract: The invention relates to bicyclic heterocycles of general formula (I), in which R_{\bullet} to R_{d} and X are defined as referred to in Claims Nos. 1 to 7, to their tautomers, their stereoisomers, and to their salts, particularly their physiologically compatible salts with inorganic or organic acids or bases, which have valuable pharmacological properties, in particular, an inhibitive effect on the signal transduction imparted by tyrosine kinases. The invention also relates to the use of said bicyclic heterocycles for treating diseases, especially tumor diseases, disorders of the lung and of the respiratory tract, and to the production thereof.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel (I), in der R_a bis R_a und X wie im Anspruch 1 definiert sind, deren Tautomere, deren Stereoisomere und deren Salze, insbesondere deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, insbesondere eine Hemmwirkung auf die durch Tyrosinkinasen vermittelte Signaltransduktion, deren Verwendun zur Behandlung von Krankheiten, insbesondere von Tumorerkrankungen, von Erkrankungen der Lunge und der Atemwege und deren Herstellung.



Bicyclische Heterocyclen, diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel, deren Verwendung und Verfahren zu ihrer Herstellung

5

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel

10

15

deren Tautomeren, deren Stereoisomere und deren Salze, insbesonders deren physiologisch verträgliche Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, insbesondere eine Hemmwirkung auf die durch Tyrosinkinasen vermittelte Signaltransduktion, deren Verwendung zur Behandlung von Krankheiten, insbesondere von Tumorerkrankungen, von Erkrankungen der Lunge und der Atemwege und deren Herstellung.

20 In der obigen allgemeinen Formel I bedeutet

X eine durch eine Cyangruppe substituierte Methingruppe oder ein Stickstoffatom,

25 R_a ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

 R_b eine Phenyl-, Benzyl- oder 1-Phenylethylgruppe, in denen der Phenylkern jeweils durch die Reste R_i bis R_j substituiert ist, wobei

30

 R_1 und R_2 , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom.

eine Methyl-, Ethyl-, Hydroxy-, Methoxy-, Ethoxy-, Amino-, Cyan-, Vinyl- oder Ethinylgruppe,

eine Aryl-, Aryloxy-, Arylmethyl- oder Arylmethoxygruppe,

5

eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl- oder Methoxygruppe oder

R₁ zusammen mit R₂, sofern diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, eine -CH=CH-CH=CH-, -CH=CH-NHoder -CH=N-NH-Gruppe und

 R_3 ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom darstellen,

15

einer der Reste R_c oder R_d eine -A-B Gruppe und

der andere der der Reste R_c oder R_d eine -C-D Gruppe, wobei

- A eine C₁₋₆-Alkylengruppe, eine -O-C₁₋₆-alkylengruppe, wobei der Alkylenteil mit dem Rest B verknüpft ist, oder ein Sauerstoffatom, wobei dieses nicht mit einem Stickstoffatom des Restes B verknüpft sein kann, und
- B eine Pyrrolidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 2-Stellung durch eine Gruppe E ersetzt sind, in der
- E eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -CH₂-OCO-CH₂CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂- oder -CH₂CH₂CH₂-O-CO-Brücke darstellt,
- eine Pyrrolidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 3-Stellung durch eine Gruppe F ersetzt sind, in der

10

15

25

30

35

F eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte -O-CO-CH₂CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -O-CO-CH₂CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂CH₂-O-CO-CH₂-NR₄-, -CH₂-O-CO-CH₂-NR₄-, -O-CO-CH₂-O-CH₂- oder -CH₂-O-CO-CH₂-O-Brücke darstellt, wobei R_4 ein Wasserstoffatom oder eine C_{1-4} -Alkylgruppe bedeutet,

eine Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen die beiden Wasserstoffatome in 2-Stellung durch eine Gruppe E ersetzt sind, wobei E wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen jeweils die beiden Wasserstoffatome in 3-Stellung oder in 4-Stellung durch eine Gruppe F ersetzt sind, wobei F wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine Piperazino- oder 4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazinogruppe, in denen die beiden Wasserstoffatome in 2-Stellung oder in 20 3-Stellung des Piperazinoringes durch eine Gruppe E ersetzt sind, wobei E wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine Pyrrolidino- oder Piperidinogruppe, in denen zwei vicinale Wasserstoffatome durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -O-CO-CH₂-, -CH₂-O-CO-, -O-CO-CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂-O-CO-, -O-CO-CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂-, wobei

R₄ wie vorstehend erwähnt definiert ist und die Heteroatome der vorstehend erwähnten Brücken nicht an die 2oder 5-Stellung des Pyrrolidinoringes und nicht an die 2oder 6-Stellung des Piperidinoringes gebunden sind,

eine Piperazino- oder $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -piperazinogruppe, in denen ein Wasserstoffatom in 2-Stellung zusammen mit einem Wasserstoffatom in 3-Stellung des Piperazinoringes durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei $C_{1-2}-Alkylgruppen$

substituierte -CH₂-O-CO-CH₂- oder -CH₂CH₂-O-CO-Brücke ersetzt sind,

eine Piperazinogruppe, in der ein Wasserstoffatom in

3-Stellung zusammen mit dem Wasserstoffatom in 4-Stellung
durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -CO-O-CH₂CH₂- oder -CH₂-O-COCH₂-Brücke ersetzt sind, wobei jeweils das linke Ende der
vorstehend erwähnten Brücken an die 3-Stellung des Piperazinoringes gebunden ist,

eine durch den Rest R_s substituierte Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen

- R₅ eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte 2-Oxo-tetrahydrofuranyl-, 2-Oxotetrahydropyranyl-, 2-Oxo-1,4-dioxanyl- oder 2-Oxo4-(C₁₋₄-alkyl)-morpholinylgruppe darstellt,
- eine in 3-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholinogruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, wobei die 2-Oxo-morpholinogruppe durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann,
- eine in 3- oder 4-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholinogruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe,
 wobei die 2-Oxo-morpholinogruppe durch eine oder zwei
 C1-2-Alkylgruppen substituiert sein kann,
- eine an einem Ringkohlenstoffatom durch R_s substituierte $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -piperazino- oder $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -homo-piperazinogruppe, in denen R_s wie vorstehend erwähnt definiert ist,
- eine in 4-Stellung durch den Rest R_s substituierte Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, in denen

R₆ eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl-, 2-Oxotetrahydrofuran-4-yl-, 2-Oxo-tetrahydropyran-3-yl-, 2-Oxo-tetrahydropyran-4-yl- oder 2-Oxo-tetrahydropyran-5-yl-Gruppe darstellt,

eine in 3-Stellung durch eine (R_4NR_6) -, R_6O -, R_6S -, R_6SO - oder R_6SO_2 -Gruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, wobei R_4 und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

10

5

eine in 3- oder 4-Stellung durch eine (R_4NR_6) -, R_6O -, R_6S -, R_6SO - oder R_6SO_2 -Gruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen R_4 und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

15

. 20

eine durch eine R₅-C₁₋₄-alkyl-, (R₄NR₆)-C₁₋₄-alkyl-, R₆O-C₁₋₄-alkyl-, R₆SO-C₁₋₄-alkyl-, R₆SO-C₁₋₄-alkyl-, R₆SO₂-C₁₋₄-alkyl- oder R₄NR₆-CO-Gruppe substituierte Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen R₄ bis R₆ wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 3-Stellung durch eine R_5 -CO-NR₄-, R_5 -C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, (R_4NR_6) -C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R_6 O-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R_6 S-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-,

R₆SO₂-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R₅-C₁₋₄-alkylen-Y- oder C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, wobei der C₂₋₄-Alkylteil der C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine (R₄NR₆)-, R₆O-, R₆S-, R₆SO- oder R₆SO₂-Gruppe substituiert ist und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann, in denen

 R_4 bis R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind und

Y ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine Imino-, N-(C₁₋₄-Alkyl)-imino-, Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe darstellt,

15

20

25

35

eine in 3- oder 4-Stellung durch eine R_s -CO-NR₄-, R_s -C₁₋₄-al-kylen-CONR₄-, (R_4NR_6) -C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R_6 O-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R_6 SO-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R_6 SO-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R_6 SO₂-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R_6 SO₂-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R_6 SO₂-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R_8 -C₁₋₄-alkylen-Y- oder C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen

Y wie vorstehend erwähnt definiert ist, der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann und der C₂₋₄-Alkylteil der C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine (R₄NR₆)-,
R₆O-, R₆S-, R₆SO- oder R₆SO₂-Gruppe substituiert ist, wobei
R₄ bis R₆ wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine an einem Ringkohlenstoffatom durch eine $R_5-C_{1-4}-alkyl-$, $(R_4NR_6)-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6O-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6S-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6SO-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6SO_2-C_{1-4}-alkyl-$ oder R_4NR_6-CO -Gruppe substituierte $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -piperazino- oder $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -homopiperazinogruppe, in denen R_4 bis R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 4-Stellung durch eine $R_s-C_{1-4}-alkyl-$, R_s-CO- , $R_s-C_{1-4}-alkylen-CO-$, $(R_4NR_6)-C_{1-4}-alkylen-CO-$, $R_6O-C_{1-4}-alkylen-CO-$ oder $R_6SO_2-C_{1-4}-alkylen-CO-$ oder $R_6SO_2-C_{1-4}-alkylen-CO-$ oder Homopiperazinogruppe, in denen R_4 bis R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 4-Stellung durch eine C₂₋₄-Alkylgruppe substituierte Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, in denen die C₂₋₄-Alkylgruppe jeweils ab Position 2 durch eine (R₄NR₆)-, R₆O-, R₆S-, R₆SO- oder R₆SO₂-Gruppe substituiert ist, wobei R₄ und R₆ wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine durch eine 2-Oxo-morpholino- C_{1-4} -alkylgruppe substituierte Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexahydroazepinogrup-

pe, in denen der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine in 3-Stellung durch eine C2-4-Alkyl-Y-Gruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, in denen

Y wie vorstehend erwähnt definiert ist und der C_{2-4} -Alkylteil der C_{2-4} -Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist,

eine in 3- oder 4-Stellung durch eine C_{2-4} -Alkyl-Y-Gruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen

15

10

Y wie vorstehend erwähnt definiert ist und der C_{2-4} -Alkylteil der C_{2-4} -Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist,

. 20

25

30

35

eine an einem Ringkohlenstoffatom durch eine 2-Oxo-morpholino- C_{1-4} -alkyl-Gruppe substituierte $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -piperazino- oder $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -homopiperazinogruppe, in denen der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann.

eine in 4-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholino- C_{1-4} -alkylen-CO-Gruppe substituierte Piperazino- oder Homopiperazino-gruppe, in denen der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine in 4-Stellung durch eine C_{2-4} -Alkylgruppe substituierte Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, in denen der C_{2-4} -Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte 2-Oxomorpholinogruppe substituiert ist,

10

15

20

25

eine in 1-Stellung durch den Rest R_6 , durch eine $R_5-C_{1-4}-al-kyl-$, R_5-C_{0-} , $R_5-C_{1-4}-alkylen-CO-$, $(R_4NR_6)-C_{1-4}-alkylen-CO-$, $R_6O-C_{1-4}-alkylen-CO-$, $R_6S-C_{1-4}-alkylen-CO-$, $R_6SO_2-C_{1-4}-alkylen-CO-$ oder 2-Oxo-morpholino- $C_{1-4}-alkylen-CO-$ Gruppe substituierte Pyrrolidinyl- oder Piperidinyl-gruppe, in denen

 R_4 bis R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine in 1-Stellung durch eine C_{2-4} -Alkylgruppe substituierte Pyrrolidinyl- oder Piperidinylgruppe, in denen der C_{2-4} -Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine (R_4NR_6) -, R_6O -, R_6SO -, R_6SO - oder 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist, wobei

R₄ und R₆ wie vorstehend erwähnt definiert sind und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkyl-gruppen substituiert sein kann,

eine jeweils am Ringstickstoffatom durch den Rest R₆, durch eine R₅-C₁₋₄-alkyl-, R₅-CO-, R₅-C₁₋₄-alkylen-CO-, (R₄NR₆)-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆O-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆S-C₁₋₄-al-kylen-CO-, R₆SO-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆SO₂-C₁₋₄-alkylen-CO- oder 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-CO-Gruppe substituierte Pyrrolidin-3-yl-NR₄-, Piperidin-3-yl-NR₄- oder Piperidin-4-yl-NR₄-Gruppe, in denen

 R_4 bis R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine jeweils am Ringstickstoffatom durch eine C₂₋₄-Alkylgruppe substituierte Pyrrolidin-3-yl-NR₄-, Piperidin-3-yl-NR₄- oder Piperidin-4-yl-NR₄-Gruppe, in denen der C₂₋₄-Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine (R₄NR₆)-,

35

 R_6O -, R_6S -, R_6SO -, R_6SO_2 - oder 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist, wobei

R₄ und R₆ wie vorstehend erwähnt definiert sind und der 2-0xo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine R_s - C_{1-4} -alkylen- NR_4 -Gruppe, in der R_4 und R_5 wie vorstehend erwähnt definiert sind, oder

eine C_{2-4} -Alkyl-NR₄-Gruppe, in der der C_{2-4} -Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine (R_4NR_6) -, R_6O -, R_6S -, R_6SO -, R_6SO - oder 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist, wobei

15 R_4 und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine durch den Rest R, oder durch den Rest R, und eine

C₁₋₄-Alkylgruppe substituierte 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe,
wobei

R, eine C₃₋₄-Alkyl-, Hydroxy-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkoxy-C₁₋₄-alkyl-, Di-(C₁₋₄-Alkyl)-amino-C₁₋₄-alkyl-, Pyrrolidino
C₁₋₄-alkyl-, Piperidino-C₁₋₄-alkyl-, Morpholino-C₁₋₄-alkyl-,

4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazino-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkylsulfanyl
C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkylsulfinyl-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkyl
sulfonyl-C₁₋₄-alkyl- Cyan-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl
C₁₋₄-alkyl-, Aminocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkyl-amino
carbonyl-C₁₋₄-alkyl-, Di-(C₁₋₄-alkyl)-aminocarbonyl-C₁₋₄-al
kyl-, Pyrrolidinocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, Piperidinocarbonyl
C₁₋₄-alkyl-, Morpholinocarbonyl-C₁₋₄-alkyl- oder eine

4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazinocarbonyl-C₁₋₄-alkylgruppe dar
stellt,

eine durch zwei Reste R, substituierte 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, wobei R, wie vorstehend erwähnt definiert ist

15

·20·

und die beiden Reste R, gleich oder verschieden sein können,

eine 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte
-(CH₂)_m-, -CH₂-Y-CH₂-, -CH₂-Y-CH₂-CH₂-, -CH₂CH₂-Y-CH₂CH₂- oder
-CH₂CH₂-Y-CH₂CH₂-Brücke ersetzt sind, wobei

Y wie eingangs erwähnt definiert ist und m die Zahl 2, 3, 4, 5 oder 6 darstellt,

eine 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, in der ein Wasserstoffatom in 5-Stellung zusammen mit einem Wasserstoffatom in 6-Stellung durch eine -(CH₂)_n-, -CH₂-Y-CH₂-, -CH₂-Y-CH₂CH₂oder -CH₂-Y-CH₂-Brücke ersetzt ist, wobei

Y wie eingangs erwähnt definiert ist und n die Zahl 2, 3 oder 4 darstellt,

oder, falls C zusammen mit D eine Gruppe R_e darstellt, auch eine 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, die durch 1 bis 4 C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

C eine -O-C₁₋₆-Alkylengruppe, wobei der Alkylenteil mit dem Rest D verknüpft ist, oder ein Sauerstoffatom, wobei dieses nicht mit einem Stickstoffatom des Restes D verknüpft sein kann, und

D eine durch 2 C₁₋₄-Alkylgruppen substituierte Aminogruppe, in der die Alkylreste gleich oder verschieden sein können und jeder Alkylteil ab Position 2 durch eine C₁₋₄-Alkoxy-oder Di-(C₁₋₄-Alkyl)-aminogruppe oder durch eine 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert sein kann, wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine

. 5

10

15

30

Sulfinyl-, Sulfonyl- oder N- $(C_{1-4}$ -Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein kann,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Methylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe,

eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 Methylgruppen substituierte 6- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, in der jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffoder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder $N-(C_{1-4}-Alkyl)$ -iminogruppe ersetzt ist,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 3 Methylgruppen substituierte Imidazolylgruppe,

eine C_{5-7} -Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder N-(C_{1-4} -Alkyl)-iminogruppe ersetzt ist, oder

20 C zusammen mit D ein Wasserstoffatom,

eine gegebenenfalls ab Position 2 durch eine Hydroxy- oder C_{1-4} -Alkoxygruppe substituierte C_{1-6} -Alkoxygruppe,

eine C_{3-7} -Cycloalkoxy- oder C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-4} -alkoxygruppe,

eine Tetrahydrofuran-3-yloxy-, Tetrahydropyran-3-yloxy-, Tetrahydropyran-4-yloxy-, Tetrahydrofuranylmethoxy- oder Tetrahydropyranylmethoxygruppe,

oder einen Rest Re, wobei

 R_e eine C_{2-6} -Alkoxygruppe, die ab Position 2 durch eine C_{4-7} -Cycloalkoxy- oder C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkoxygruppe substituiert ist,

10

15

25

30

35

eine C₄₋₇-Cycloalkoxy- oder C₃₋₇-Cycloalkyl-C₁₋₆-alkoxygruppe, in denen der Cycloalkylteil jeweils durch eine
C₁₋₄-Alkyl-, C₁₋₄-Alkoxy-, Di-(C₁₋₄-alkyl)-amino-,
Pyrrolidino-, Piperidino-, Morpholino-, Piperazino-,
N-(C₁₋₂-Alkyl)-piperazino-, C₁₋₄-Alkoxy-C₁₋₂-alkyl-,
Di-(C₁₋₄-alkyl)-amino-C₁₋₂-alkyl-, Pyrrolidino-C₁₋₂-alkyl-,
Piperidino-C₁₋₂-alkyl-, Morpholino-C₁₋₂-alkyl-, PiperazinoC₁₋₂-alkyl- oder N-(C₁₋₂-Alkyl)-piperazino-C₁₋₂-alkylgruppe
substituiert ist, wobei die vorstehend erwähnten Cycloalkylteile zusätzlich durch eine Methyl- oder Ethylgruppe
substituiert sein können, darstellt,

wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, unter den bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Arylteilen eine Phenylgruppe zu verstehen ist, die durch R' mono- oder disubstituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, und

R' ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom, eine C_{1-2} -Alkyl-, C_{1-2} -Alkoxygruppe darstellt, oder

zwei Reste R', sofern sie an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, zusammen eine C₃₋₄-Alkylen-, Methylendioxy-oder 1,3-Butadien-1,4-ylengruppe darstellen.

Bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind diejenigen, in denen

X ein Stickstoffatom,

R_a ein Wasserstoffatom,

R_b eine 1-Phenylethyl-, 3-Methylphenyl-, 3-Chlorphenyl-, 3-Bromphenyl- oder 3-Chlor-4-fluorphenylgruppe,

R_c eine -A-B Gruppe, in der

20

30

A eine -OCH₂CH₂-, -OCH₂CH₂CH₂- oder -OCH₂CH₂CH₂CH₂-Gruppe, wobei der Alkylenteil jeweils mit dem Rest B verknüpft ist, und

- B eine Piperidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 4-Stellung durch eine -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-, -O-CO-CH₂-NCH₃-CH₂- oder -O-CO-CH₂-O-CH₂-Brücke ersetzt sind,
- eine Piperazinogruppe, in der ein Wasserstoffatom in
 3-Stellung zusammen mit dem Wasserstoffatom in 4-Stellung durch eine -CO-O-CH₂-CH₂- oder -CH₂-O-CO-CH₂-Brücke ersetzt
 sind, wobei jeweils das linke Ende der vorstehenden Brücken an die 3-Stellung des Piperazinoringes gebunden ist,
- eine Piperidinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxomorpholino- oder 2-Oxo-morpholinomethylgruppe substituiert ist, wobei der 2-Oxo-morpholinoteil jeweils durch eine oder zwei: Methylgruppen substituiert sein kann,
 - eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxotetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe substituiert ist,
- eine Piperidinogruppe, die in 4-Stellung durch eine R_6S -Gruppe substituiert ist, wobei
 - R₆ eine 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe darstellt,
 - eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxotetrahydrofuranylmethyl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuranylcarbonylgruppe substituiert ist,
- eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine [2-(2-Oxo-tetrahydrofuran-3-ylsulfenyl)ethyl]gruppe substituiert ist.

eine Piperidin-4-yl-Gruppe, die in 1-Stellung durch eine 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe substituiert ist,

5

eine 2-Oxo-morpholin-4-ylgruppe, die durch eine Methoxy-methyl- oder Methoxyethylgruppe substituiert ist,

eine 2-Oxo-morpholin-4-ylgruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine -CH₂CH₂CH₂CH₂-,
-CH₂CH₂CH₂CH₂-, -CH₂-O-CH₂CH₂- oder -CH₂CH₂-O-CH₂CH₂-Brücke
ersetzt sind, darstellen,

und R_d eine Methoxy-, Cyclopropylmethoxy-, Tetrahydrofuran-3yloxy-, Tetrahydropyran-3-yloxy-, Tetrahydropyran-4-yloxy-, Tetrahydrofuranylmethoxy- oder Tetrahydropyranylmethoxygruppe bedeuten,

deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

20

Bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen Formel I sind auch diejenigen, in denen

X ein Stickstoffatom,

25

R_a ein Wasserstoffatom,

R_b eine 1-Phenylethyl-, 3-Methylphenyl-, 3-Chlorphenyl-, 3-Bromphenyl- oder 3-Chlor-4-fluorphenylgruppe,

30

35

R_c eine Methoxy-, Cyclopentyloxy-, Cyclopropylmethoxy-, Cyclopentylmethoxy-, Tetrahydrofuran-3-yloxy-, Tetrahydropyran-4-yloxy-, Tetrahydropyran-4-yloxy-, Tetrahydrofuranylmethoxy- oder Tetrahydropyranylmethoxygruppe und

R_d eine -A-B Gruppe, in der

A eine -OCH₂CH₂-, -OCH₂CH₂- oder -OCH₂CH₂CH₂-Gruppe, wobei der Alkylenteil jeweils mit dem Rest B verknüpft ist, und

5

B eine Piperidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 4-Stellung durch eine -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-, -O-CO-CH₂-NCH₃-CH₂- oder -O-CO-CH₂-O-CH₂-Brücke ersetzt sind,

10

eine Piperazinogruppe, in der ein Wasserstoffatom in 3-Stellung zusammen mit dem Wasserstoffatom in 4-Stellung durch eine -CO-O-CH₂-CH₂- oder -CH₂-O-CO-CH₂-Brücke ersetzt sind, wobei jeweils das linke Ende der vorstehenden Brücken an die 3-Stellung des Piperazinoringes gebunden ist,

eine Piperidinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxomorpholino- oder 2-Oxo-morpholinomethylgruppe substituiert ist, wobei der 2-Oxo-morpholinoteil jeweils durch eine oder zwei Methylgruppen substituiert sein kann,

20

15

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxotetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe substituiert ist,

25

eine Piperidinogruppe, die in 4-Stellung durch eine $R_{\epsilon}S$ -Gruppe substituiert ist, wobei

R₆ eine 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetra-30 hydrofuran-4-yl-Gruppe darstellt,

> eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxotetrahydrofuranylmethyl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuranylcarbonylgruppe substituiert ist,

35

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine [2-(2-Oxo-tetrahydrofuran-3-ylsulfenyl)ethyl]gruppe substituiert ist,

eine Piperidin-4-yl-Gruppe, die in 1-Stellung durch eine 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe substituiert ist,

eine 2-0xo-morpholin-4-ylgruppe, die durch eine Methoxymethyl- oder Methoxyethylgruppe substituiert ist,

eine 2-Oxo-morpholin-4-ylgruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine -CH₂CH₂CH₂CH₂-, -CH₂CH₂CH₂CH₂-, -CH₂-O-CH₂CH₂- oder -CH₂CH₂-O-CH₂CH₂-Brücke ersetzt sind, darstellen,

bedeuten, deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

Ganz besonders bevorzugte Verbindungen der obigen allgemeinen 20 Formel I sind diejenigen, in denen

X ein Stickstoffatom,

15

25

Ra ein Wasserstoffatom,

R_b eine 3-Chlor-4-fluorphenylgruppe,

R_c eine Cyclopentyloxy-, Cyclopropylmethoxy-, Cyclopentylmethoxy-, Tetrahydrofuran-3-yloxy- oder Tetrahydrofuran-2-ylmethoxygruppe und

R_d eine -A-B Gruppe, in der

A eine -OCH₂CH₂-Gruppe, wobei der Alkylenteil mit dem Rest 35 B verknüpft ist, und

10

20

B eine Piperazinogruppe, in der ein Wasserstoffatom in .

3-Stellung zusammen mit dem Wasserstoffatom in 4-Stellung durch eine -CH₂-O-CO-CH₂-Brücke ersetzt ist, wobei das linke Ende der vorstehend erwähnten Brücke an die 3-Stellung des Piperazinoringes gebunden ist,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-0xotetrahydrofuran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydrofuran-4-yl-,2-0xotetrahydrofuranylmethyl- oder 2-0xo-tetrahydrofuranylcarbonylgruppe substituiert ist, darstellen,

bedeuten, deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

Als besonders bevorzugte Verbindungen seien beispielsweise 15 folgende erwähnt:

- (1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentylmethoxy-7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin,
- (2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy-7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin,
- 25 (3) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy-7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin und
- (4) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy30 7-(2-{4-[(R)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)methyl]-piperazin1-yl}-ethoxy)-chinazolin,

deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

35 Die Verbindungen der allgemeinen Formel I lassen sich beispielsweise nach folgenden Verfahren herstellen: WO 02/18372

PCT/EP01/09533

a) Umsetzung einer gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildeten Verbindung der allgemeinen Formel

- 18 -

5

in der

 R_a , R_b und X wie eingangs erwähnt definiert sind, einer der Reste R_c ' oder R_d ' eine für R_c oder R_d eingangs erwähnte -C-D Gruppe und

10 der andere der Reste R_c' oder R_d' eine -A'-Z₁ Gruppe bedeuten, wobei

A' eine C_{1-6} -Alkylen- oder -O- C_{1-6} -alkylengruppe und Z_1 eine austauschbare Gruppe wie ein Halogenatom oder eine substituierte Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe, z. B. ein Chlor- oder Bromatom, eine Methylsulfinyl-, Propylsulfinyl-, Phenylsulfinyl-, Benzylsulfinyl-, Methylsulfonyl-, Propylsulfonyl-, Phenylsulfonyl- oder Benzylsulfonylgruppe bedeutet,

20

15

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$H - G$$
 , (III)

25 in der

G einen der für B eingangs erwähnten Reste darstellt, der über ein Stickstoffatom mit dem Rest A verknüpft ist.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel
30 wie Acetonitril, Tetrahydrofuran, Dioxan, Toluol, Chlorbenzol,
Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, Methylenchlorid, Ethylenglycoldiethylether oder Sulfolan gegebenenfalls in Gegenwart
einer anorganischen oder tertiären organischen Base, z.B.

Natriumcarbonat oder Kaliumhydroxid, einer tertiären organischen Base wie Triethylamin oder N-Ethyl-diisopropylamin (Hünig-Base), wobei diese organischen Basen gleichzeitig auch als Lösungsmittel dienen können, und gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionsbeschleunigers wie einem Alkaliodid bei Temperaturen zwischen -20 und 150°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 100°C, durchgeführt. Die Umsetzung kann jedoch auch ohne Lösungsmittel oder in einem Überschuß der eingesetzten Verbindung der allgemeinen Formel III durchgeführt werden.

b. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der einer der Reste R_c oder R_d eine -A-B' Gruppe darstellt, wobei A wie eingangs erwähnt definiert ist und B' eine der für B eingangs erwähnten Gruppen darstellt, die eine durch R_6 oder durch eine R_5 - C_{1-4} -alkyl-Gruppe substituierte Imino- oder HNR₄-Gruppe enthält, wobei R_4 bis R_6 wie eingangs erwähnt, definiert sind:

20 Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 R_b
 R_c
 R_c
 R_c

in der

 R_a , R_b und X wie eingangs erwähnt definiert sind, einer der Reste R_c " oder R_d " eine für R_c oder R_d eingangs erwähnte -C-D Gruppe und der andere der Reste R_c " oder R_d " eine -A-B" Gruppe bedeuten, wobei

30

10

15

A, C und D wie eingangs erwähnt definiert sind und B" eine Gruppe darstellt, die durch Alkylierung in eine Gruppe B' übergeführt werden kann, wobei B' eine der für B eingangs erwähnten Gruppen darstellt, die eine durch R_6 oder durch eine R_5 - C_{1-4} -alkyl-Gruppe substituierte Iminooder HNR $_4$ -Gruppe enthält, wobei R_4 bis R_6 wie eingangs erwähnt definiert sind,

5

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

 $Z_2 - U$, (V)

10 in der

U den Rest R_6 oder eine R_5 - C_{1-4} -alkyl-Gruppe bedeutet, wobei R_5 und R_6 wie eingangs erwähnt definiert sind, und Z_2 eine austauschbare Gruppe wie ein Halogenatom oder eine substituierte Sulfonyloxygruppe, z. B. ein Chlor- oder Bromatom, eine Methylsulfonyloxy-, Propylsulfonyloxy-, Phenylsulfonyloxy- oder Benzylsulfonyloxygruppe, oder Z_2 zusammen mit einem benachbarten Wasserstoffatom eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoffbindung, die mit einer Carbonylgruppe verbunden ist, bedeutet.

٠20

25

30

35

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, Acetonitril oder Dimethylformamid und gegebenenfalls in Gegenwart einer Base wie Triethylamin, N-Ethyl-diisopropylamin oder Kaliumcarbonat bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen 20 und 100°C, durchgeführt.

Bedeutet in einer Verbindung der allgemeinen Formel V Z₂ eine austauschbare Gruppe, so wird die Umsetzung vorzugsweise in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Acetonitril, Methylenchlorid, Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, Sulfolan, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan zweckmäßigerweise in Gegenwart einer tertiären organischen Base wie Triethylamin oder N-Ethyldisopropylamin (Hünig-Base), wobei diese organischen Basen gleichzeitig auch als Lösungsmittel dienen können, oder in Gegenwart einer anorganischen Base wie Natriumkarbonat,

Kaliumcarbonat oder Natronlauge zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen -20 und 200°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, oder

- bedeutet in einer Verbindung der allgemeinen Formel V Z₂ zusammen mit einem benachbarten Wasserstoffatom eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoffbindung, die mit einer Carbonylgruppe verbunden ist, so wird die Umsetzung vorzugsweise in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Isopropanol oder Acetonitril bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei der Temperaturen zwischen 20°C und der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, durchgeführt.
- c. Zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der einer der Reste R_c oder R_d eine -A-B' Gruppe bedeutet, wobei A wie eingangs erwähnt definiert ist und B' eine der für B eingangs erwähnten Gruppen darstellt, die eine durch eine R₅CO-, R₅-C₁₋₄-alkylen-CO-, (R₄NR₆)-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆O-C₁₋₄-al-kylen-CO-, R₆S-C₁₋₄-alkylen-CO-,
- 20 $R_6SO_2-C_{1-4}$ -alkylen-CO- oder 2-Oxo-morpholino- C_{1-4} -alkylen-CO- Gruppe substituierte Imino- oder HNR_4 -Gruppe enthält, wobei R_4 bis R_6 wie eingangs erwähnt definiert sind und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann:

25

Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 R_b
 R_c
 R_c
 R_c
 R_c

30 in der

 $R_a,\ R_b$ und X wie eingangs erwähnt definiert sind, einer der Reste R_c oder R_d eine für R_c oder R_d eingangs erwähnte -C-D Gruppe und

der andere der Reste $R_c^{\ n}$ oder $R_d^{\ n}$ eine -A-B Gruppe bedeuten, wobei

A, C und D wie eingangs erwähnt definiert sind und

B" eine Gruppe darstellt, die durch Acylierung in eine
Gruppe B' übergeführt werden kann, wobei B' eine der für B
eingangs erwähnten Gruppen darstellt, die eine durch eine
R₅CO-, R₅-C₁₋₄-alkylen-CO-, (R₄NR₆)-C₁₋₄-alkylen-CO-,
R₆O-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆S-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆SO-C₁₋₄-al
kylen-CO-, R₆SO₂-C₁₋₄-alkylen-CO- oder 2-Oxo-morpholinoC₁₋₄-alkylen-CO-Gruppe substituierte Imino- oder HNR₄-Gruppe
enthält, wobei R₄ bis R₆ wie eingangs erwähnt definiert
sind und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei
C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

HO-CO-W, (VI)

20 in der

15

25

W den Rest R_5 oder eine $R_5-C_{1-4}-alkyl-$, $(R_4NR_6)-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6O-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6S-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6SO-C_{1-4}-alkyl-$, $R_6SO_2-C_{1-4}-alkyl-$ oder 2-Oxo-morpholino- $C_{1-4}-alkyl-$ Gruppe darstellt, in denen R_4 bis R_6 wie eingangs erwähnt definiert sind und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei $C_{1-2}-Alkyl$ gruppen substituiert sein kann.

Die Umsetzung wird gegebenenfalls in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid,

30 Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran oder Dioxan gegebenenfalls in Gegenwart in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid, N,N'-Carbonyldiimidazol, Triphenyl-phosphin/Tetrachlorkohlenstoff oder O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluronium-tetrafluorborat oder mit

einem entsprechenden reaktionsfähigen Derivat wie einem entsprechenden Ester, Säurehalogenid oder -anydrid gegebenenfalls unter Zusatz einer anorganischen oder organischen Base, vorzugsweise unter Zusatz einer organischen Base wie Triethylamin, N-Ethyl-diisopropylamin oder 4-Dimethylamino-pyridin, zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C, durchgeführt.

Bei den vorstehend beschriebenen Umsetzungen können gegebenen10 falls vorhandene reaktive Gruppen wie Hydroxy-, Carboxy-,
Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppen während der Umsetzung
durch übliche Schutzgruppen geschützt werden, welche nach der
Umsetzung wieder abgespalten werden.

Beispielsweise kommt als Schutzrest für eine Hydroxygruppe die Trimethylsilyl-, Acetyl-, Benzoyl-, Methyl-, Ethyl-, tert.Bu-tyl-, Trityl-, Benzyl- oder Tetrahydropyranylgruppe,

als Schutzreste für eine Carboxygruppe die Trimethylsilyl-, 20 Methyl-, Ethyl-, tert.Butyl-, Benzyl- oder Tetrahydropyranylgruppe und

als Schutzreste für eine Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppe die Formyl-, Acetyl-, Trifluoracetyl-, Ethoxycarbonyl-, tert.-Butoxycarbonyl-, Benzyloxycarbonyl-, Benzyl-, Methoxybenzyl- oder 2,4-Dimethoxybenzylgruppe und für die Aminogruppe zusätzlich die Phthalylgruppe in Betracht.

Die gegebenenfalls anschließende Abspaltung eines verwendeten

Schutzrestes erfolgt beispielsweise hydrolytisch in einem wässrigen Lösungsmittel, z.B. in Wasser, Isopropanol/Wasser, Essigsäure/Wasser, Tetrahydrofuran/Wasser oder Dioxan/Wasser, in Gegenwart einer Säure wie Trifluoressigsäure, Salzsäure oder Schwefelsäure oder in Gegenwart einer Alkalibase wie

Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid oder aprotisch, z.B. in Gegenwart von Jodtrimethylsilan, bei Temperaturen zwischen 0

WO 02/18372 PCT/EP01/09533

- 24 -

und 120°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10 und 100°C.

Die Abspaltung eines Benzyl-, Methoxybenzyl- oder Benzyloxy-5 carbonylrestes erfolgt jedoch beispielsweise hydrogenolytisch, z.B. mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators wie Palladium/Kohle in einem geeigneten Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Essigsäureethylester oder Eisessig gegebenenfalls unter Zusatz einer Säure wie Salzsäure bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperaturen zwischen 20 und 60°C, und bei einem Wasserstoffdruck von 1 bis 7 bar, vorzugsweise jedoch von 3 bis 5 bar. Die Abspaltung eines 2,4-Dimethoxybenzylrestes erfolgt jedoch vorzugsweise in Trifluoressigsäure in Gegenwart von Anisol.

15

20

25

10

Die Abspaltung eines tert.Butyl- oder tert.Butyloxycarbonylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Trifluoressigsäure oder Salzsäure oder durch Behandlung mit Jodtrimethylsilan gegebenenfalls unter Verwendung eines Lösungsmittels wie Methylenchlorid, Dioxan, Methanol oder Diethylether.

Die Abspaltung eines Trifluoracetylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Salzsäure gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsmittels wie Essigsäure bei Temperaturen zwischen 50 und 120°C oder durch Behandlung mit Natronlauge gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsmittels wie Tetrahydrofuran bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C.

30 Die Abspaltung eines Phthalylrestes erfolgt vorzugsweise in Gegenwart von Hydrazin oder eines primären Amins wie Methylamin, Ethylamin oder n-Butylamin in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, Toluol/Wasser oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 20 und 50°C.

35

Ferner können die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, wie bereits eingangs erwähnt wurde, in ihre Enantiome-

ren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden. So können beispielsweise cis-/trans-Gemische in ihre cis- und trans-Isomere, und Verbindungen mit mindestens einem optisch aktiven Kohlenstoffatom in ihre Enantiomeren aufgetrennt werden.

5

15

So lassen sich beispielsweise die erhaltenen cis-/trans-Gemische durch Chromatographie in ihre cis- und trans-Isomeren, die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche in Racematen auftreten, nach an sich bekannten Methoden (siehe 10 Allinger N. L. und Eliel E. L. in "Topics in Stereochemistry", Vol. 6, Wiley Interscience, 1971)) in ihre optischen Antipoden und Verbindungen der allgemeinen Formel I mit mindestens 2 asymmetrischen Kohlenstoffatomen auf Grund ihrer physikalischchemischen Unterschiede nach an sich bekannten Methoden, z.B. durch Chromatographie und/oder fraktionierte Kristallisation, in ihre Diastereomeren auftrennen, die, falls sie in racemischer Form anfallen, anschließend wie oben erwähnt in die Enantiomeren getrennt werden können.

Die Enantiomerentrennung erfolgt vorzugsweise durch Säulen-20 trennung an chiralen Phasen oder durch Umkristallisieren aus einem optisch aktiven Lösungsmittel oder durch Umsetzen mit einer, mit der racemischen Verbindung Salze oder Derivate wie z.B. Ester oder Amide bildenden optisch aktiven Substanz, ins-25 besondere Säuren und ihre aktivierten Derivate oder Alkohole, und Trennen des auf diese Weise erhaltenen diastereomeren Salzgemisches oder Derivates, z.B. auf Grund von verschiedenen Löslichkeiten, wobei aus den reinen diastereomeren Salzen oder Derivaten die freien Antipoden durch Einwirkung geeigneter Mittel freigesetzt werden können. Besonders gebräuchliche, 30 optisch aktive Säuren sind z.B. die D- und L-Formen von Weinsaure oder Dibenzoylweinsaure, Di-o-Tolylweinsaure, Apfelsaure, Mandelsäure, Camphersulfonsäure, Glutaminsäure, Asparaginsaure oder Chinasaure. Als optisch aktiver Alkohol kommt bei-35 spielsweise (+) - oder (-) - Menthol und als optisch aktiver Acylrest in Amiden beispielsweise (+)-oder (-)-Menthyloxycarbonyl in Betracht.

. •

Desweiteren können die erhaltenen Verbindungen der Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, übergeführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure; Methansulfonsäure, Phosphorsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht.

. 10

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formeln II bis VI sind teilweise literaturbekannt oder man erhält diese nach an sich literaturbekannten Verfahren (siehe Beispiele I bis XIV).

15

20

25

Wie bereits eingangs erwähnt, weisen die erfindungsgemäßen
Verbindungen der allgemeinen Formel I und ihre physiologisch
verträglichen Salze wertvolle pharmakologische Eigenschaften
auf, insbesondere eine Hemmwirkung auf die durch den Epidermal
Growth Factor-Rezeptor (EGF-R) vermittelte Signaltransduktion,
wobei diese beispielsweise durch eine Inhibition der Ligandenbindung, der Rezeptordimerisierung oder der Tyrosinkinase
selbst bewirkt werden kann. Außerdem ist es möglich, daß die
Signalübertragung an weiter abwärtsliegenden Komponenten
blockiert wird.

Die biologischen Eigenschaften der neuen Verbindungen wurden wie folgt geprüft:

Die Hemmung der EGF-R vermittelten Signalübertragung kann z.B. mit Zellen nachgewiesen werden, die humanen EGF-R exprimieren und deren Überleben und Proliferation von Stimulierung durch EGF bzw. TGF-alpha abhängt. Hier wurde eine Interleukin-3-(IL-3) abhängige Zellinie murinen Ursprungs verwendet, die derart genetisch verändert wurde, daß sie funktionellen humanen EGF-R exprimiert. Die Proliferation dieser F/L-HERc genannten Zellen kann daher entweder durch murines IL-3 oder

durch EGF stimuliert werden (siehe von Rüden, T. et al. in EMBO J. 2, 2749-2756 (1988) und Pierce, J. H. et al. in Science 239, 628-631 (1988)).

5 Als Ausgangsmaterial für die F/L-HERc Zellen diente die Zelllinie FDC-P1, deren Herstellung von Dexter, T. M. et al. in J. Exp. Med. 152, 1036-1047 (1980) beschrieben wurde. Alternativ können aber auch andere Wachstumsfaktor-abhängige Zellen verwendet werden (siehe beispielsweise Pierce, J. H. et al. in Science 239, 628-631 (1988), Shibuya, H. et al. in Cell 70, 10 57-67 (1992) und Alexander, W. S. et al. in EMBO J. 10, 3683-3691 (1991)). Zur Expression der humanen EGF-R cDNA (siehe Ullrich, A. et al. in Nature 309, 418-425 (1984)) wurden rekombinante Retroviren verwendet, wie in von Rüden, T. et al., EMBO J. 2, 2749-2756 (1988) beschrieben, mit dem Unterschied, 15 daß zur Expression der EGF-R cDNA der retrovirale Vektor LXSN (siehe Miller, A. D. et al. in BioTechniques 7, 980-990 (1989)) eingesetzt wurde und als Verpackungszelle die Linie GP+E86 (siehe Markowitz, D. et al. in J. Virol. 62, 1120-1124 20 (1988)) diente.

Der Test wurde wie folgt durchgeführt:

F/L-HERc Zellen wurden in RPMI/1640 Medium (BioWhittaker), 25 supplementiert mit 10 % foetalem Rinderserum (FCS, Boehringer Mannheim), 2 mM Glutamin (BioWhittaker), Standardantibiotika und 20 ng/ml humanem EGF (Promega), bei 37°C und 5% CO2 kultiviert. Zur Untersuchung der inhibitorischen Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen wurden 1,5 x 10^4 Zellen pro Ver-30 tiefung in Triplikaten in 96-Loch-Platten in obigem Medium (200 µl) kultiviert, wobei die Proliferation der Zellen entweder mit EGF (20 ng/ml) oder murinem IL-3 stimuliert wurde. Als Quelle für IL-3 dienten Kulturüberstände der Zellinie X63/0 mIL-3 (siehe Karasuyama, H. et al.in Eur. J. Immunol. 18, 97-104 (1988)). Die erfindungsgemäßen Verbindungen wurden 35 in 100% Dimethylsulfoxid (DMSO) gelöst und in verschiedenen Verdünnungen den Kulturen zugefügt, wobei die maximale DMSO

WO 02/18372 PCT/EP01/09533

- 28 -

Konzentration 1% betrug. Die Kulturen wurden für 48 Stunden bei 37°C inkubiert.

Zur Bestimmung der inhibitorischen Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen wurde die relative Zellzahl mit dem Cell Titer 96TM AQ_{neous} Non-Radioactive Cell Proliferation Assay (Promega) in O.D. Einheiten gemessen. Die relative Zellzahl wurde in Prozent der Kontrolle (F/LHERC Zellen ohne Inhibitor) berechnet und die Wirkstoffkonzentration, die die Proliferation der Zellen zu 50% hemmt (IC50), abgeleitet. Hierbei wurden folgende Ergebnisse erhalten:

Verbindung	Hemmung der EGF-abhängigen
(Beispiel Nr.)	Proliferation IC ₅₀ [nM]
. 1	4
3	62
3(1)	11
., 4	67

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel-I hemmen somit die Signaltransduktion durch Tyrosinkinasen, wie am Beispiel des humanen EGF-Rezeptors gezeigt wurde, und sind daher nützlich zur Behandlung pathophysiologischer Prozesse, die durch Überfunktion von Tyrosinkinasen hervorgerufen werden. Das sind z.B. benigne oder maligne Tumoren, insbesondere 20 Tumoren epithelialen und neuroepithelialen Ursprungs, Metastasierung sowie die abnorme Proliferation vaskulärer Endothelzellen (Neoangiogenese).

15

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind auch nützlich zur Vor-25 beugung und Behandlung von Erkrankungen der Atemwege und der Lunge, die mit einer vermehrten oder veränderten Schleimproduktion einhergehen, die durch Stimulation von Tyrosinkinasen hervorgerufen wird, wie z.B. bei entzündlichen Erkrankungen der Atemwege wie chronische Bronchitis, chronisch obstruktive 30 Bronchitis, Asthma, Bronchiektasien, allergische oder nicht-

WO 02/18372

- 29 -

PCT/EP01/09533

allergische Rhinitis oder Sinusitis, zystische Fibrose, $\alpha 1$ -Antitrypsin-Mangel, oder bei Husten, Lungenemphysem, Lungenfibrose und hyperreaktiven Atemwegen.

Die Verbindungen sind auch geeignet für die Behandlung von Erkrankungen des Magen-Darm-Traktes und der Gallengänge und
-blase, die mit einer gestörten Aktivität der Tyrosinkinasen
einhergehen, wie sie z.B. bei chronisch entzündlichen Veränderungen zu finden sind, wie Cholezystitis, M. Crohn, Colitis
ulcerosa, und Geschwüren im Magen-Darm-Trakt oder wie sie bei
Erkrankungen des Magen-Darm-Traktes, die mit einer vermehrten
Sekretion einhergehen, vorkommen, wie M. Ménétrier, sezernierende Adenome und Proteinverlustsyndrome,

des Gastrointestinaltraktes unterschiedlicher Genese wie z.B.
villöse oder adenomatöse Polypen des Dickdarms, aber auch von
Polypen bei familiärer Polyposis coli, bei Darmpolypen im Rahmen des Gardner-Syndroms, bei Polypen im gesamten Magen-DarmTrakt bei Peutz-Jeghers-Syndrom, bei entzündlichen Pseudopolypen, bei juvenilen Polypen, bei Colitis cystica profunda und
bei Pneumatosis cystoides intestinales.

Außerdem können die Verbindungen der allgemeinen Formel I und
deren physiologisch verträglichen Salze zur Behandlung von
Nierenerkrankungen, insbesondere bei zystischen Veränderungen
wie bei Zystennieren, zur Behandlung von Nierenzysten, die
idiopathischer Genese sein können oder im Rahmen von Syndromen
auftreten wie z.B. bei der tuberöser Sklerose, bei dem vonHippel-Lindau-Syndrom, bei der Nephronophthisis und Markschwammniere sowie anderer Krankheiten verwendet werden, die
durch aberrante Funktion von Tyrosinkinasen verursacht werden,
wie z.B. epidermaler Hyperproliferation (Psoriasis), inflammatorischer Prozesse, Erkrankungen des Immunsystems, Hyperproliferation hämatopoetischer Zellen etc..

Auf Grund ihrer biologischen Eigenschaften können die erfindungsgemäßen Verbindungen allein oder in Kombination mit anderen pharmakologisch wirksamen Verbindungen angewendet werden, beispielsweise in der Tumortherapie in Monotherapie oder in Kombination mit anderen Anti-Tumor Therapeutika, beispiels-5 weise in Kombination mit Topoisomerase-Inhibitoren (z.B. Etoposide), Mitoseinhibitoren (z.B. Vinblastin), mit Nukleinsauren interagierenden Verbindungen (z.B. cis-Platin, Cyclophosphamid, Adriamycin), Hormon-Antagonisten (z.B. Tamoxifen), Inhibitoren metabolischer Prozesse (z.B. 5-FU etc.), Zytokinen (z.B. Interferonen), Antikörpern etc. Für die Behandlung von Atemwegserkrankungen können diese Verbindungen allein oder in Kombination mit anderen Atemwegstherapeutika, wie z.B. sekretolytisch, broncholytisch und/oder entzündungshemmend wirksamen Substanzen angewendet werden. Für die Behandlung von Erkrankungen im Bereich des Magen-Darm-Traktes können diese Verbindungen ebenfalls alleine oder in Kombination mit Motilitäts- oder Sekretions-beeinflussenden oder entzündungshemmenden Substanzen gegeben werden. Diese Kombinationen können entweder simultan oder sequentiell verabreicht werden.

10

20

25

30

35

Die Anwendung dieser Verbindungen entweder alleine oder in Kombination mit anderen Wirkstoffen kann intravenös, subkutan, intramuskulār, intrarektal, intraperitoneal, intranasal, durch Inhalation oder transdermal oder oral erfolgen, wobei zur Inhalation insbesondere Aerosolformulierungen geeignet sind.

Bei der pharmazeutischen Anwendung werden die erfindungsgemäßen Verbindungen in der Regel bei warmblütigen Wirbeltieren, insbesondere beim Menschen, in Dosierungen von 0,01-100 mg/kg Körpergewicht, vorzugsweise bei 0,1-15 mg/kg verwendet. Zur Verabreichung werden diese mit einem oder mehreren üblichen inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln, z.B. mit Maisstärke, Milchzucker, Rohrzucker, mikrokristalliner Zellulose, Magnesiumstearat, Polyvinylpyrrolidon, Zitronensäure, Weinsäure, Wasser, Wasser/Ethanol, Wasser/Glycerin, Wasser/-Sorbit, Wasser/Polyethylenglykol, Propylenglykol, Stearylalkohol, Carboxymethylcellulose oder fetthaltigen Substanzen wie Hartfett oder deren geeigneten Gemischen in übliche galenische Zubereitungen wie Tabletten, Dragées, Kapseln, Pulver, Suspensionen, Lösungen, Sprays oder Zäpfchen eingearbeitet.

5

Die nachfolgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung näher erläutern ohne diese zu beschränken:

Herstellung der Ausgangsverbindungen:

10

Beispiel I

4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy-7-[2-(pi-perazin-1-yl)-ethoxyl-chinazolin

2u 740 mg 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy-7-{2-[4-(tert.butyloxycarbonyl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin in 10 ml Methylenchlorid werden 2.00 ml Trifluoressigsäure getropft. Die Reaktionslösung wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch eingeengt, mit 20 ml Wasser versetzt und mit konzentrierter wäßriger Ammoniaklösung alkalisch gestellt. Die wässrige Phase wird mit Essigester extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden mit gesättigter Natriumcarbonat-Lösung und gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Es bleibt ein hellgelber Feststoff zurück.

Ausbeute: 570 mg (93 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 134-137,5°C

Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 484, 486 [M-H]⁻

- 30 Analog Beispiel I werden folgende Verbindungen erhalten:
 - (1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentylmethoxy-7-[2-(piperazin-1-yl)-ethoxy]-chinazolin

 R_t -Wert: 0.05 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzen-

trierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI): m/z = 498, 500 [M-H]

(2) Perhydro-pyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-3-on x 2 Trifluor-essigsäure (Das Reaktionsgemisch wird ohne wäßrige Aufarbeitung eingeengt)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 157 [M+H] $^{+}$

5

- (3) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy7-[2-(piperazin-1-yl)-ethoxy]-chinazolin
 R_f-Wert: 0.10 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1)
- 10 Massenspektrum (ESI*): m/z = 472, 474 [M+H]*
 - (4) 2-0xo-3-[(piperidin-4-yl)sulfanyl]-tetrahydrofuran x Trifluoressigsäure

(Das Reaktionsgemisch wird ohne wäßrige Aufarbeitung 15 eingeengt.)

 R_f -Wert: 0.66 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/Trifluoressigsäure = 50:50:1) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 202 [M+H]⁺

20 Beispiel II

4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy-7-{2-[4-(tert.butyloxycarbonyl)-piperazin-1-vll-ethoxy}-chinazolin Zu 940 mg 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy-7-(2-brom-ethoxy)-chinazolin und 1.00 g N-(tert.Butyloxycarbo-25 nyl)-piperazin in 30 ml Acetonitril werden bei Raumtemperatur 340 mg 1,8-Diazabicyclo[5.4.0]undec-7-en gegeben. Das Reaktionsgemisch wird fünf Stunden auf 60°C erhitzt. Dann werden nochmals 0.2 g N-(tert.Butyloxycarbonyl)-piperazin und etwas 30 1,8-Diazabicyclo[5.4.0]undec-7-en zugesetzt. Die gelbe Reaktionslösung wird zwei Stunden bei 60°C und anschließend über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, wobei sich ein weißer Niederschlag bildet. Dieser wird abgesaugt, mit wenig Acetonitril nachgewaschen und getrocknet. Man erhält 453 mg des gewünsch-35 ten Produktes als weißen Feststoff. Die Mutterlauge wird eingeengt und der Kolbenrückstand über eine Kieselgelsäule mit

Methylenchlorid/Methanol (95:5) chromatographiert. Es werden nochmals 300 mg des gewünschten Produktes erhalten.

Ausbeute: 753 mg (66 % der Theorie),

R_r-Wert: 0.53 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI'): m/z = 584, 586 [M-H]

Analog Beispiel II werden folgende Verbindungen erhalten:

- 10 (1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentylmethoxy7-{2-[4-(tert.butyloxycarbonyl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}chinazolin (Die Reaktion wird in Gegenwart von Kaliumcarbonat,
 Diisopropylethylamin und Benzyl-tributyl-ammoniumchlorid in
 Dioxan/Wasser (20:1) durchgeführt)
- 15 R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

 Massenspektrum (ESI): m/z = 598, 600 [M-H]
- (2) 4-{(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino}-6-cyclopropylmethoxy20 7-{2-[4-(tert.butyloxycarbonyl)-piperazin-1-yl]-chinazolin
 R_t-Wert: 0.43 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI): m/z = 570, 572 [M-H]
- 25 (3) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-[2-(4-{N-{(tert.-butyloxycarbonyl)methyl}-N-(2-hydroxy-ethyl)-amino}-piperidin-1-yl)-ethoxy]-7-methoxy-chinazolin

 (Die Reaktion wird in Gegenwart von Diisopropylethylamin als Hilfsbase durchgeführt.)
- 30 R_f-Wert: 0.22 (Kieselgel, Essigester/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.5)

 Massenspektrum (ESI): m/z = 602, 604 [M-H]
- (4) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-[2-(4-{N-[(tert.35 butyloxycarbonyl)methyl]-N-(2-hydroxy-ethyl)-amino}-piperidin1-yl)-ethoxy]-7-((R)-tetrahydrofuran-3-yloxy)-chinazolin

(Die Reaktion wird in Gegenwart von Diisopropylethylamin als Hilfsbase durchgeführt.)

 R_f -Wert: 0.24 (Kieselgel, Essigester/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.5)

5 Massenspektrum (ESI †): m/z = 660, 662 [M+H] †

Beispiel III

4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentylmethoxy-

10 7-(2-brom-ethoxy)-chinazolin

Zu 3.50 g 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyl-methoxy-7-hydroxy-chinazolin und 6.89 ml 1,2-Dibromethan in 40 ml N,N-Dimethylformamid werden 4.84 g Kaliumcarbonat gegeben. Das Reaktionsgemisch wird unter Stickstoff-Atmosphäre

- 1.5 Stunden bei 80°C gerührt. Nach Abkühlung auf Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch filtriert und das Filtrat im Vakuum eingeengt. Der ölige, braune Rückstand wird im Eisbad abgekühlt und mit wenig Methanol verrieben, wobei ein gelblicher Feststoff auskristallisiert. Der Niederschlag wird abge-
- 20 saugt, mit kaltem Methanol nachgewaschen und im Vakuumexsikkator getrocknet.

Ausbeute: 2.60 g (58 % der Theorie),

 R_f -Wert: 0.82 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol 9:1) Massenspektrum (ESI*): m/z = 494, 496, 498 [M+H]*

25

Analog Beispiel III werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) (2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy-7-(2-brom-ethoxy)-chinazolin
- 30 R_r-Wert: 0.65 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1) Massenspektrum (ESI): m/z = 478, 480, 482 [M-H]
- (2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy35 7-(2-brom-ethoxy)-chinazolin (Die Reaktion wird in Acetonitril
 durchgeführt)

 R_f -Wert: 0.72 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 464, 466, 468 [M-H]⁻

Beispiel IV

10

- 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentylmethoxy-7-hy-droxy-chinazolin
- 4.99 g 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentylmethoxy7-methylcarbonyloxy-chinazolin werden in 80 ml Methanol suspendiert und mit 1.80 ml konzentrierter wäßriger Ammoniaklösung versetzt. Das Reaktionsgemisch wird über Nacht bei
 Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch mit 500 ml Methylenchlorid verdünnt, mit Wasser und
 gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Man erhält 4.30 g eines
 bräunlichen Feststoffes. Das Rohprodukt wird mit tert.Butyl-

methylether verrührt, abgesaugt, mit wenig tert.Butylmethyl-

ether nachgewaschen und bei Raumtemperatur im Vakuum getrocknet.

Ausbeute: 3.59 g (80 % der Theorie), R_r -Wert: 0.48 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

30 Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 388, 340 [M+H] $^{+}$

Analog Beispiel IV werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy-35 7-hydroxy-chinazolin

 R_f -Wert: 0.53 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1) Massenspektrum (ESI*): m/z = 374, 376 [M+H]*

5 (2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy7-hydroxy-chinazolin
R_t-Wert: 0.56 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1).
Massenspektrum (ESI'): m/z = 358, 360 [M-H]⁻

10 Beispiel V

25

- 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentylmethoxy-7-me-thylcarbonyloxy-chinazolin
- 4.03 g 4-Chlor-6-cyclopentylmethoxy-7-methylcarbonyloxy-chinazolin werden in 70 ml Isopropanol suspendiert und mit 1.95 g
 3-Chlor-4-fluor-anilin versetzt. Das Reaktionsgemisch wird
 zwei Stunden unter Stickstoff-Atmosphäre unter Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlung auf Raumtemperatur wird der entstandene
 helle Niederschlag abgesaugt, mit wenig Isopropanol nachge-
- waschen und an der Luft getrocknet.
 Ausbeute: 4.99 g (92 % der Theorie),
 R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 430, 432 [M+H]*

Analog Beispiel V werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy-7-me-thylcarbonyloxy-chinazolin
- 30 R_f -Wert: 0.73 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1) Massenspektrum (ESI*): m/z = 416, 418 [M+H]*
- (2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy35 7-methylcarbonyloxy-chinazolin
 R_f-Wert: 0.86 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 402, 404 [M+H]*

Beispiel VI

4-Chlor-6-cyclopentylmethoxy-7-methylcarbonyloxy-chinazolin
3.80 g 4-Hydroxy-6-cyclopentylmethoxy-7-methylcarbonyloxy-chinazolin werden in 90 ml Thionylchlorid suspendiert und unter Stickstoff-Atmosphäre zum Sieden erhitzt. Nach Zugabe von vier Tropfen N,N-Dimethylformamid wird das Reaktionsgemisch noch zwei Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlung auf Raumtemperatur wird das überschüssige Thionylchlorid im Wasserstrahlvakuum abdestilliert. Der braune Rückstand wird mit 30 ml Toluol verrührt. Das Lösungsmittel wird abdestilliert und es bleiben 4.30 g eines graubraunen Feststoffes zurück, welcher ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt wird.
15 R_t-Wert: 0.89 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

Analog Beispiel VI werden folgende Verbindungen erhalten:

- 20 (1) 4-Chlor-6-cyclopentyloxy-7-methylcarbonyloxy-chinazolin R_t-Wert: 0.69 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrier-te wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
- (2) 4-Chlor-6-cyclopropylmethoxy-7-methylcarbonyloxy-china25 zolin
 R_f-Wert: 0.84 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

Beispiel VII

4.30 g 4,7-Dihydroxy-6-cyclopentylmethoxy-7-methylcarbonyloxy-chinazolin 4.30 g 4,7-Dihydroxy-6-cyclopentylmethoxy-chinazolin in 100 ml Pyridin werden unter Stickstoff-Atmosphäre auf 80°C erhitzt. Zur dunkelbraunen Suspension werden 1.80 ml Essigsäureanhydrid gegeben. Das Reaktionsgemisch wird drei Stunden bei 80°C gerührt, wobei eine vollständige Lösung entsteht. Nach Abkühlung auf Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch auf ca. 800 ml Eiswasser gegossen. Der entstandene Niederschlag wird abge-

saugt und gründlich mit Wasser nachgewaschen. Der hellgraue Feststoff wird im Vakuumexsikkator getrocknet.

Ausbeute: 3.82 g (77% der Theorie),

 R_t -Wert: 0.49 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

5 Massenspektrum (ESI'): m/z = 301 [M-H]

Analog Beispiel VII werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 4-Hydroxy-6-cyclopentyloxy-7-methylcarbonyloxy-chinazolin
 10 Schmelzpunkt: 209-212°C
 Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 287 [M-H]⁻
 - (2) 4-Hydroxy-6-cyclopropylmethoxy-7-methylcarbonyloxy-china-zolin
- 15 R_t -Wert: 0.53 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 273 [M-H]

Beispiel VIII

- 20 4.7-Dihydroxy-6-cyclopentylmethoxy-chinazolin
 - 5.76 g 2-Amino-5-cyclopentylmethoxy-4-hydroxy-benzoesäure und 6.52 g Formamidinacetat in 140 ml Ethanol werden ca. drei Stunden unter Rückfluß erhitzt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch auf etwa 100 ml eingeengt und mit 300 ml Eis-
- 25 wasser versetzt, wobei ein grauer Niederschlag ausfällt. Der Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser nachgewaschen und im Vakuumexsikkator getrocknet.

Ausbeute: 4.57 g (77 % der Theorie),

 R_{t} -Wert: 0.25 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)

30 Massenspektrum (ESI'): m/z = 259 [M-H]

Analog Beispiel VIII werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 4,7-Dihydroxy-6-cyclopentyloxy-chinazolin
- R_t-Wert: 0.42 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

 Massenspektrum (EI): m/z = 246 [M]*

WO 02/18372 PCT/EP01/09533

- 39 -

(2) 4,7-Dihydroxy-6-cyclopropylmethoxy-chinazolin R_f -Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrier-te wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

5 Massenspektrum (ESI⁻): $m/z = 231 [M-H]^{-}$

Beispiel IX

2-Amino-5-cyclopentylmethoxy-4-hydroxy-benzoesäure

- 6.50 g 5-Cyclopentylmethoxy-4-hydroxy-2-nitro-benzoesāure werden in 130 ml Methanol gelöst, mit 2.00 g Raney-Nickel versetzt und unter einem Wasserstoffdruck von 50 psi etwa drei Stunden bei Raumtemperatur hydriert, bis die berechnete Menge Wasserstoff aufgenommen ist. Der Katalysator wird abfiltriert und mit heißem Methanol nachgewaschen. Das Filtrat wird im Vakuum eingeengt. Es bleibt ein bräunlicher Feststoff zurück, welcher ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt wird. Ausbeute: 5.79 g (100 % der Theorie), R_f-Wert: 0.67 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)
 Massenspektrum (ESI): m/z = 250 [M-H]
- industrispendent (LDI). m/2 250 [H-H]

Analog Beispiel IX werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 2-Amino-5-cyclopentyloxy-4-hydroxy-benzoesäure
 25 R_f-Wert: 0.38 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 238 [M+H]*
- (2) 2-Amino-5-cyclopropylmethoxy-4-hydroxy-benzoesäure
 30 R_f-Wert: 0.51 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)
 Massenspektrum (ESI): m/z = 222 [M-H]

Beispiel X

35

5-Cyclopentylmethoxy-4-hydroxy-2-nitro-benzoesäure

15.37 g 4,5-Methylendioxy-2-nitro-benzoesäure und 51.84 ml Cyclopentylmethanol werden in 100 ml Dimethylsulfoxid gelöst und unter Stickstoff-Atmosphäre im Eisbad abgekühlt. Nun werden portionsweise 3.90 g Natrium zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird 30 Minuten unter Eisbad-Kühlung gerührt, dann kurzzeitig auf 35-40°C erwärmt und anschließend noch weitere drei Stunden unter Eisbad-Kühlung gerührt. Anschließend wird das Eisbad entfernt und das Reaktionsgemisch über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die dunkelbraunrote Reaktionslösung wird auf ca. 800 ml Aceton gegossen, wobei ein dunkelbrauner Nie-10 derschlag ausfällt. Der Niederschlag wird abgesaugt, mit Aceton nachgewaschen, in 300-400 ml Wasser gelöst und mit 60 ml 2N Salzsäure auf etwa pH 2 eingestellt. Die wäßrige Lösung wird mehrmals mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten 15 Extrakte werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Der dunkelbraune, ölige Kolbenrückstand wird in 800 ml Methylenchlorid gelöst und über ein Kieselgelpackung mit Methylenchlorid/Methanol (9:1) gereinigt. Man erhält ein braunes Öl, 20 welches durch verrühren mit Wasser unter Eisbad-Kühlung zur Kristallisation gebracht wird. Der entstandene bräunliche Niederschlag wird abgesaugt, mit wenig Wasser nachgewaschen und im Vakuumexsikkator getrocknet.

Ausbeute: 9.55 g (47 % der Theorie),

25 R_f-Wert: 0.67 (Kieselgel, Toluol/Dioxan/Ethanol/Eisessig = 90:10:10:6)

Massenspektrum (ESI⁻): $m/z = 280 [M-H]^-$

Analog Beispiel X werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 5-Cyclopentyloxy-4-hydroxy-2-nitro-benzoesäure
R_f-Wert: 0.62 (Kieselgel, Toluol/Dioxan/Ethanol/Eisessig =
90:10:10:6)

Massenspektrum (ESI): m/z = 266 [M-H]

35

30

(2) 5-Cyclopropylmethoxy-4-hydroxy-2-nitro-benzoesäure

WO 02/18372 PCT/EP01/09533

- 41 -

R_f-Wert: 0.61 (Kieselgel, Toluol/Dioxan/Ethanol/Eisessig =
90:10:10:6)

Massenspektrum (ESI'): m/z = 252 [M-H]

5 Beispiel XI

8-(tert.Butyloxycarbonyl)-perhydro-pyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-

2.00 g 1-(tert.Butyloxycarbonyl)-4-[(ethoxycarbonyl)methyl]3-hydroxymethyl-piperazin in 2.5 ml Acetonitril werden mit
500 mg p-Toluolsulfonsäure-monohydrat versetzt. Das Reaktionsgemisch wird drei Stunden unter Rückfluß erhitzt, bis die
Umsetzung vollständig ist. Anschließend wird das Lösungsmittel
im Vakuum abdestilliert. Das Rohprodukt wird ohne weitere Reinigung direkt weiter umgesetzt.

R,-Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester/Methanol = 9:1)

Beispiel XII

- 20 1-(tert.Butyloxycarbonyl)-4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-3-hy-droxymethyl-piperazin und 8-(tert.Butyloxycarbonyl)-perhydro-pyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-3-on
 - Zu 5.80 g 1-(tert.Butyloxycarbonyl)-3-hydroxymethyl-piperazin und 4.50 ml Triethylamin in 60 ml Acetonitril werden 3.90 ml
- 25 Bromessigsäureethylester gegeben. Das Reaktionsgemisch wird über Nacht unter Rückfluß erhitzt, wobei laut Dünnschichtchromatographie zwei Produkte entstehen. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch im Vakuum eingeengt und der Rückstand zwischen Essigester und Wasser verteilt. Die organische Phase
- wird über Magnesiumsulfat getrocknet, eingeengt und über eine Kieselgelsäule mit Essigester/Methanol (97:3) chromatographiert. Man erhält die beiden folgenden Produkte als gelbliche Öle:
 - 8-(tert.Butyloxycarbonyl)-perhydro-pyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-

35 3-on

Ausbeute: 3.43 g (50 % der Theorie),

 R_f -Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester/Methanol = 9:1)

1-(tert.Butyloxycarbonyl)-4-[(ethoxycarbonyl)methyl]-3-hy-droxymethyl-piperazin

Aubeute: 2.08 g (26 % der Theorie),

5 R_f -Wert: 0.58 (Kieselgel, Essigester/Methanol = 9:1) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 303 [M+H]⁺

Beispiel XIII

1-(tert.Butyloxycarbonyl)-3-hydroxymethyl-piperazin 10 Eine Suspension aus 900 mg Lithiumborhydrid in 20 ml Tetrahydrofuran wird tropfenweise mit einer Lösung aus 8.00 g 1-(tert.Butyloxycarbonyl)-3-ethoxycarbonyl-piperazin in 10 ml Tetrahydrofuran versetzt und anschließend drei Stunden unter Rückfluß erhitzt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch eingeengt, mit 10%iger wäßriger Zitronensäurelösung auf pH 4 eingestellt und etwa 40 Minuten unter Eisbad-Kühlung gerührt. Anschließend wird das Gemisch mit konzentrierter Natronlauge alkalisch gestellt und über Nacht stehengelassen. Am nächsten 20 Morgen wird es mit tert. Butylmethylether extrahiert. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Es bleibt ein klares Öl zurück, welches langsam kristallisiert.

Ausbeute: 5.80 g (87 % der Theorie).

25 R₁-Wert: 0.28 (Kieselgel, Essigester/Methanol = 4:1)
Massenspektrum (ESI*): m/z = 217 [M+H]*

Beispiel XIV

30 1-(tert.Butyloxycarbonyl)-3-ethoxycarbonyl-piperazin
Zu 15.80 g 2-Ethoxycarbonyl-piperazin in 400 ml Ethanol werden unter Eisbad-Kühlung 21.80 g Pyrokohlensäure-di-tert.butyl-ester gegeben. Das Reaktionsgemisch wird noch drei Stunden bei 0°C gerührt. Anschließend wird es eingeengt und der Rückstand
35 zwischen Essigester und Wasser verteilt. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet, eingeengt und chromato-

graphisch über eine Kieselgelsäule mit Essigester/Methanol (95:5) als Laufmittel gereinigt.

Ausbeute: 24.30 g (94 % der Theorie),

 R_t -Wert: 0.40 (Kieselgel, Essigester/Methanol = 9:1)

• 5 Massenspektrum (ESI*): m/z = 281 [M+Na]*

Beispiel XV

4-{N-[(tert.-Butyloxycarbonyl)methyl]-N-(2-hydroxy-ethyl)-

10 amino}-piperidin

Die Verbindung wird durch Hydrierung von 1-Benzyloxycarbonyl-4-{N-[(tert.-butyloxycarbonyl)methyl]-N-(2-hydroxy-ethyl)-amino}-piperidin in Ethanol in Gegenwart von 10% Palladium auf Aktivkohle in einer Parr-Apparatur erhalten.

.15 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 259 [M+H]⁺

Beispiel XVI

- 1-Benzyloxycarbonyl-4-{N-[(tert.-butyloxycarbonyl)methyl]N-(2-hydroxy-ethyl)-amino}-piperidin
 4.89 g 1-Benzyloxycarbonyl-4-oxo-piperidin und 3.67 g (2Hydroxy-ethylamino)-essigsäure-tert.-butylester in 100 ml
 Methylenchlorid werden mit 1.2 ml Eisessig versetzt und in
 einem Eiswasserbad abgekühlt. Nun werden insgesamt 4.44 g
- Natriumtriacetoxyborhydrid portionsweise über einen Zeitraum von einer Stunde zugegeben. Man läßt das Reaktionsgemisch über Nacht auf Raumtemperatur erwärmen. Zur Aufarbeitung wird das Gemisch mit gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung versetzt. Die organische Phase wird abgetrennt, über
- Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Essigester/Petrolether (1:1) als Laufmittel gereinigt. Ausbeute: 3.52 g (43 % der Theorie)

 R_f -Wert: 0.40 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1:1)

Massenspektrum (ESI †): m/z = 393 [M+H] †

Beispiel XVII

5 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-hydroxy-7-((R)-tetrahydrofuran-3-yloxy)-chinazolin Die Verbindung wird durch Behandeln von 4-[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]-6-benzyloxy-7-((R)-tetrahydrofuran-3-yloxy)chinazolin mit Trifluoressigsäure unter Rückfluß erhalten.
0 R_f-Wert: 0.32 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

Beispiel XVIII

4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-benzyloxy-7-((R)-tetrahydrofuran-3-yloxy) chinazolin
Zu einer Lösung aus 8.00 g 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-

6-benzyloxy-7-hydroxy-chinazolin (siehe WO 0055141 A1) und
2.42 ml (S)-(+)-3-Hydroxy-tetrahydrofuran und 7.95 g
Triphenylphosphin in 160 ml Tetrahydrofuran werden 5.03 ml

- Azodicarbonsäurediethylester getropft. Das Reaktionsgemisch wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt und anschließend am Rotationsverdampfer eingeengt. Der Kolbenrückstand wird chromatographisch über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Essigester (Gradient von 2:1 auf 1:2) als
- 25 Laufmittel gereinigt.

Ausbeute: 7.34 g (78 % der Theorie)

Schmelzpunkt: 165-168°C

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 466, 468 [M+H]⁺

30 Beispiel XIX

2-0xo-3-{[1-(tert.-butyloxycarbonyl)-piperidin-4-yl]sulfanyl}tetrahydrofuran

Die Verbindung wird durch Umsetzung von 1-(tert.-Butyloxy-carbonyl)-4-mercapto-piperidin mit 3-Brom-dihydro-furan-2-on in N,N-Dimethylformamid in Gegenwart von Kalium-tert.-butylat erhalten.

5 R_f-Wert: 0.35 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 3:2)
Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 300 [M-H]⁻

Herstellung der Endverbindungen:

10

Beispiel 1

4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy-7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-3-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin

Zu 180 mg 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy-7-[2-(piperazin-1-yl)-ethoxy]-chinazolin und 0.14 ml Triethyl-amin in 4 ml Tetrahydrofuran werden 67 mg 3-Brom-dihydrofuran-2-on gegeben. Das Reaktionsgemisch wird übers Wochenende bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch am Rotationsverdampfer im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol (95:5 bis 90:10) chromatographiert. Der so erhaltene helle Feststoff wird mit Diethylether verrührt, abgesaugt und in einer Trockenpistole bei 60°C im Vakuum getrocknet.

Ausbeute: 120 mg (% der Theorie),

R_f-Wert: 0.38 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 568, 570 [M-H]⁻

30 Beispiel 2

4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentylmethoxy-7-(2-{4-[(S)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}ethoxy)-chinazolin

35 72 mg (S)-(+)-5-Oxo-tetrahydrofuran-2-carbonsaure werden in
2.5 ml N,N-Dimethylformamid gelöst, mit 183 mg (Benzotriazol-

1-yl)-N,N,N,N,-tetramethyl-uronium-tetrafluoroborat versetzt und 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Diese Lösung wird anschließend zu einer Mischung aus 250 mg 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentylmethoxy-7-[2-(piperazin-1-yl)-ethoxy]-chinazolin und 110 µl Triethylamin in 2.5 ml N,N-Dimethylformamid gegeben. Das Reaktionsgemisch wird fünf Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird das Gemisch auf 50 ml Wasser gegossen. Es fällt ein weißer Niederschlag aus, welcher abgesaugt und mit Wasser nachgewaschen wird. Das Rohprodukt wird chromatographisch über eine Alox-Säule (Aktivitätsstufe III) mit Methylenchlorid/Methanol (98:2) als Laufmittel gereinigt. Man erhält das gewünschte Produkt als hellen Feststoff.

Ausbeute: 78 mg (26 % der Theorie),

15 R_f-Wert: 0.46 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI): m/z = 610, 612 [M-H]

Analog Beispiel 2 wird folgende Verbindung erhalten:

20

(1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy-7-(2-{4-[(S)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)carbonyl}-piperazin-1-yl}-ethoxy)-chinazolin

R_f-Wert: 0.37 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrier-25 te wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1) Massenspektrum (ESI): m/z = 596, 598 [M-H]

Beispiel 3

30 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentylmethoxy-7-{2[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin

Zu einer Lösung aus 230 mg 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentylmethoxy-7-[2-(piperazin-1-yl)-ethoxy]-chinazolin
in 2 ml Methanol werden 46 mg (5H)-Furan-2-on gegeben. Das Reaktionsgemisch wird 24 Stunden bei Raumtemperatur, dann weitere sechs Stunden bei 50°C gerührt. Es werden insgesamt noch-

mals sechs Tropfen (5H)-Furan-2-on zugegeben, bis die Umsetzung vollständig ist. Das Lösungsmittel wird am Rotationsverdampfer abdestilliert und das Rohprodukt chromatograpisch über eine Alox-Säule (Aktivitätsstufe III) mit Methylenchlorid/Methanol (98:2) als Laufmittel gereinigt. Man erhält das gewünschte Produkt als farblosen Feststoff. Ausbeute: 106 mg (40 % der Theorie), R_f -Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

10 Massenspektrum (ESI'): m/z = 582, 584 [M-H]

Analog Beispiel 3 werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-pheny1)amino]-6-cyclopentyloxy7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}chinazolin
R_f-Wert: 0.42 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1)
Massenspektrum (ESI'): m/z = 468, 470 [M-H]'

20

(2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy-7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin

 R_t -Wert: 0.35 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrier-25 te wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1) Massenspektrum (ESI): m/z = 554, 556 [M-H]

Beispiel 4

4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy-7-(2-{4[(R)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)methyl]-piperazin-1-yl}ethoxyl-chinazolin

Zu 300 mg 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy7-[2-(piperazin-1-yl)-ethoxy]-chinazolin in 20 ml Acetonitril
werden 160 mg Kaliumcarbonat und 50 mg Natriumiodid gegeben.
Dann werden 170 mg (R)-5-[(Methansulfonyloxy)methyl]-2-oxotetrahydrofuran zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird vier

Stunden unter Rückfluß erhitzt, dann werden nochmals 0.10 g
(R)-5-[(Methansulfonyloxy)methyl]-2-oxo-tetrahydrofuran zugesetzt. Nach weiteren zehn Stunden unter Rückfluß werden erneut
0.12 g (R)-5-[(Methansulfonyloxy)methyl]-2-oxo-tetrahydrofuran
sowie 0.20 g Kaliumcarbonat und 70 mg Natriumiodid zugegeben.
Das Reaktionsgemisch wird noch fünf Stunden unter Rückfluß gekocht und anschließend übers Wochenende stehengelassen. Zur
Aufarbeitung wird das Reaktionsgemisch filtriert und das Filtrat eingeengt. Das Rohprodukt wird chromatographisch über
eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol/konzentrierter wäßriger Ammoniaklösung (95:5:0.05, später 93:7:0.1) als
Laufmittel gereinigt. Man erhält die Titelverbindung als
weißen Feststoff.

Ausbeute: 170 mg (47 % der Theorie),

15 R_r-Wert: 0.35 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1) Massenspektrum (ESI): m/z = 582, 584 [M-H]

Analog Beispiel 4 werden folgende Verbindungen erhalten:

20

25

(1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentylmethoxy-7-(2-{4-[(R)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)methyl]-piperazin-1-yl}-ethoxy)-chinazolin

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrier-te wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI): m/z = 596, 598 [M-H]

- (2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy-7-(2-{4-[(R)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)methyl]-piperazin-
- 30 1-yl}-ethoxy)-chinazolin
 R_t-Wert: 0.36 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:1)
 Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 568, 570 [M-H]⁻

35 Beispiel 5

```
.4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy-7-[2-(3-oxo-perhydro-pyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-8-yl)-ethoxy]-chinazolin
```

Zu 150 mg 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy-7-(2-brom-ethoxy)-chinazolin in 15 ml Acetonitril werden 0.25 ml Diisopropylethylamin und 260 mg Perhydro-pyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-3-on x 2 Trifluoressigsäure gegeben. Das Reaktionsgemisch wird eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt und anschließend zwei Stunden unter Rückfluß erhitzt. Dann werden 70 mg Kaliumcarbonat und 75 mg Natriumiodid zugegeben. Das Reaktionsgemisch wird noch etwa 14 Stunden unter Rückfluß erhitzt, dabei werden sukzessive insgesamt weitere 175 mg Perhydro-pyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-3-on x 2 Trifluoressigsäure und 300 mg Kaliumcarbonat zugesetzt, bis die Umsetzung vollständig ist. Zur Aufarbeitung werden die anorga-1:5 nischen Salze abfiltriert und das Filtrat wird im Vakuum eingeengt. Der Kolbenrückstand wird über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid/Methanol (95:5) als Laufmittel chromatographiert. Man erhält das gewünschte Produkt als hellbraunes 20 Harz.

Ausbeute: 27 mg (16 % der Theorie),

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konzentrierte wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.1)

Massenspektrum (EI): m/z = 541, 543 [M]*

25

30

Analog Beispiel 5 wird folgende Verbindung erhalten:

(1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-(2-{4-[(2-oxo-tetrahydrofuran-3-yl)sulfanyl]-piperidin-1-yl}-ethoxy)-7-methoxy-chinazolin

R_f-Wert: 0.42 (Kieselgel, Essigester/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.5)

Massenspektrum (EI): m/z = 546, 548 [M]⁺

Beispiel 6

- 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-{2-[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-ethox:}-7-methoxy-chinazolin
- Die Verbindung wird durch Behandeln von 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-[2-(4-{N-[(tert.-butyloxycarbonyl)methyl]-N-(2-hydroxy-ethyl)-amino}-piperidin-1-yl)-ethoxy]-7-methoxy-chinazolin mit Trifluoressigsäure in Acetonitril unter Rückfluß erhalten.
- 10 R_f-Wert: 0.10 (Kieselgel, Essigester/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.5)

 Massenspektrum (ESI⁻): m/z = 528, 530 [M-H]⁻

Analog Beispiel 6 wird folgende Verbindung erhalten:

15

20

(1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-{2-[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-ethoxy}-7-((R)-tetrahydrofuran-3-yloxy)-chinazolin

R_f-Wert: 0.11 (Kieselgel, Essigester/Methanol/konzentrierte, wäßrige Ammoniaklösung = 90:10:0.5)

Massenspektrum (ESI $^{\circ}$): m/z = 584, 586 [M-H] $^{\circ}$

Analog den vorstehenden Beispielen werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-{3-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-propyloxy}-chinazolin
- 30 (2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-(3-{4-[(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)methyl]-piperazin-1-yl}-propyloxy)-chinazolin

- (3) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-(3-{4-[(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-propyloxy)-chinazolin
- 5 (4) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-(3-{4-{2-[(2-oxo-tetrahydrofuran-3-yl)sulfanyl}-ethyl}-piperazin-1-yl}-propyloxy)-chinazolin
- (5) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-{3-[1-(2-10 oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperidin-4-yl]-propyloxy}-chinazolin
- (6) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-[3-(3-oxoperhydro-pyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-8-yl)-propyloxy]-china-15 zolin
 - (7) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-[3-(1-oxo-perhydro-pyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-8-yl)-propyloxy]-china-zolin
 - (8) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-[3-(2-oxa-3-oxo-8-aza-spiro[4.5]dec-8-yl)-propyloxy]-chinazolin
- (9) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-[3-(3-oxa-25 2-oxo-9-aza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-propyloxy]-chinazolin
 - (10) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-cyclopropylmethoxy-6-[3-(3-oxa-2-oxo-9-aza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-propyloxy]-chinazolin
 - (11) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-[2-(3-oxa-2-oxo-9-aza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-ethoxy]-chinazolin
- (12) 4-[(R)-(1-Phenyl-ethyl)amino]-7-methoxy-6-[2-(3-oxa-2-oxo-35 9-aza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-ethoxy]-chinazolin

WO 02/18372

. 10

15

- (13) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-[3-(1,4-di-oxa-2-oxo-9-aza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-propyloxy]-chinazolin
- (14) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-[3-(4-me-thyl-1-oxa-2-oxo-4,9-diaza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-propyloxy]-chinazolin
 - (15) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-cyclopropylmethoxy-6-[3-(4-methyl-1-oxa-2-oxo-4,9-diaza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-propyloxy]-chinazolin
 - (16) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-cyclopropylmethoxy-6-[2-(4-methyl-1-oxa-2-oxo-4,9-diaza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-ethoxy]-chinazolin
- (17) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-{3-[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-propyloxy}-chinazolin
- (18) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-{2-[4-(2-20 oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin
 - (19) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-{3-[4-(6-methyl-2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-propyloxy}-chinazolin
 - (20) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-cyclopropylmethoxy-6-{3-[4-(6-methyl-2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-propyloxy}-chinazolin
- 30 (21) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-(3-{4-[(6-methyl-2-oxo-morpholin-4-yl)methyl]-piperidin-1-yl}-propyloxy)-chinazolin
- (22) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-(3-{4-[(2-35 oxo-tetrahydrofuran-3-yl)sulfanyl]-piperidin-1-yl}-propyloxy)-chinazolin

- (23) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-[3-(6-methoxymethyl-2-oxo-morpholin-4-yl)-propyloxy]-chinazolin
- (24) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-{3-[6-(2-methoxy-ethyl)-2-oxo-morpholin-4-yl]-propyloxy}-chinazolin
 - (25) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-methoxy-6-[3-(1,9-di-oxa-2-oxo-4-aza-spiro[5.5]undecan-4-yl)-propyloxy]-chinazolin
- 10 (26) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-{3-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-propyloxy}-china-zolin
- (27) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-(3-{4-[(2-15 oxo-tetrahydrofuran-5-yl)methyl]-piperazin-1-yl}-propyloxy)chinazolin
 - (28) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-(3-{4-[(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)carbonyl]-piperazin-1-yl}-propyloxy)-chinazolin
 - (29) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-(3-{4-{2-[(2-oxo-tetrahydrofuran-3-yl)sulfanyl]-ethyl}-piperazin-1-yl}-propyloxy)-chinazolin
 - (30) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-{3-[1-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperidin-4-yl]-propyloxy}-china-zolin
- 30 (31) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-[3-(3-oxo-perhydro-pyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-8-yl)-propyloxy]-china-zolin
- (32) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-[3-(1-oxo-perhydro-pyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-8-yl)-propyloxy]-chinazolin

- (33) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-[3-(2-oxa-3-oxo-8-aza-spiro[4.5]dec-8-yl)-propyloxy]-chinazolin
- (34) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-[3-(3-oxa-2-oxo-9-aza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-propyloxy]-chinazolin
 - (35) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy-7-[3-(3-oxa-2-oxo-9-aza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-propyloxy]-chinazolin
- (36) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-[2-(3-oxa-2-oxo-9-aza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-ethoxy]-chinazolin
- (37) 4-[(R)-(1-Phenyl-ethyl)amino]-6-methoxy-7-[2-(3-oxa-2-oxo-9-aza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-ethoxy]-chinazolin
 - (38) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-[3-(1,4-di-oxa-2-oxo-9-aza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-propyloxy]-chinazolin
- 20 (39) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-[3-(4-me-thyl-1-oxa-2-oxo-4,9-diaza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-propyloxy]-chinazolin
- (40) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy25 7-[3-(4-methyl-1-oxa-2-oxo-4,9-diaza-spiro[5.5]undecan-9-yl)propyloxy]-chinazolin
- (41) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy-7-[2-(4-methyl-1-oxa-2-oxo-4,9-diaza-spiro[5.5]undecan-9-yl)-ethoxy]-chinazolin
 - (42) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-{3-[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-propyloxy}-chinazolin
- 35 (43) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-{2-[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin

- (44) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-{3-[4-(6-me-thyl-2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-propyloxy}-china-zolin
- 5 (45) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy-7-{3-[4-(6-methyl-2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-propyloxy}-chinazolin
- (46) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-(3-{410 [(6-methyl-2-oxo-morpholin-4-yl)methyl]-piperidin-1-yl}propyloxy)-chinazolin
- (47) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-(3-{4-[(2oxo-tetrahydrofuran-3-yl)sulfanyl]-piperidin-1-yl}-propyloxy)-15 chinazolin
 - (48) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-[3-(6-methoxymethyl-2-oxo-morpholin-4-yl)-propyloxy]-chinazolin
- 20 (49) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-{3-[6-(2-methoxy-ethyl)-2-oxo-morpholin-4-yl]-propyloxy}-chinazolin
 - (50) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-methoxy-7-[3-(1,9-di-oxa-2-oxo-4-aza-spiro[5.5]undecan-4-yl)-propyloxy]-chinazolin
 - (51) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(tetrahydrofuran-3-yloxy)-6-{2-[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin
- 30 (52) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(tetrahydropyran-4-yloxy)-6-{4-[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-butyloxy}-chinazolin
- (53) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(tetrahydrofuran-2ylmethoxy)-6-(2-[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]ethoxy)-chinazolin

PCT/EP01/09533

- 56 - -

(54) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-7-(tetrahydropyran-4-ylmethoxy)-6-{2-[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin

. 5

WO 02/18372

- (55) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-(tetrahydrofuran-3-yloxy)-7-{2-[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin
- 10 (56) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-(tetrahydropyran-4-yloxy)-7-{4-[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-butyloxy}-chinazolin
- (57) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-(tetrahydrofuran-2-ylmethoxy)-7-{2-[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin
- (58) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-(tetrahydropyran-4-ylmethoxy)-7-{2-[4-(2-oxo-morpholin-4-yl)-piperidin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin

Beispiel 7

Dragées mit 75 mg Wirksubstanz

25

1 Dragéekern enthält:

	Wirksubstanz	75,0 mg
	Calciumphosphat	93,0 mg
	Maisstärke	35,5 mg
30	Polyvinylpyrrolidon	10,0 mg
	Hydroxypropylmethylcellulose	15,0 mg
	Magnesiumstearat	. <u>1.5 mg</u>
		230,0 mg

WO 02/18372 PCT/EP01/09533

- 57 -

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird mit Calciumphosphat, Maisstärke, Polyvinylpyrrolidon, Hydroxypropylmethylcellulose und der Hälfte der angegebenen Menge Magnesiumstearat gemischt. Auf einer Tablettiermaschine werden Preßlinge mit einem Durchmesser von ca.

13 mm hergestellt, diese werden auf einer geeigneten Maschine durch ein Sieb mit 1,5 mm-Maschenweite gerieben und mit der restlichen Menge Magnesiumstearat vermischt. Dieses Granulat wird auf einer Tablettiermaschine zu Tabletten mit der gewünschten Form gepreßt.

Kerngewicht: 230 mg

Stempel: 9 mm, gewölbt

15

10

Die so hergestellten Dragéekerne werden mit einem Film überzogen, der im wesentlichen aus Hydroxypropylmethylcellulose besteht. Die fertigen Filmdragées werden mit Bienenwachs geglänzt.

20 Dragéegewicht: 245 mg.

Beispiel 8

Tabletten mit 100 mg Wirksubstanz

25

Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

	Wirksubstanz	100,0 mg
	Milchzucker	80,0 mg
30	Maisstärke	34,0 mg
	Polyvinylpyrrolidon	4,0 mg
	Magnesiumstearat	_2.0 mg
		220,0 mg

35 <u>Herstellungverfahren:</u>

Wirkstoff, Milchzucker und Stärke werden gemischt und mit einer wäßrigen Lösung des Polyvinylpyrrolidons gleichmäßig befeuchtet. Nach Siebung der feuchten Masse (2,0 mm-Maschenweite) und Trocknen im Hordentrockenschrank bei 50°C wird erneut gesiebt (1,5 mm-Maschenweite) und das Schmiermittel zugemischt. Die preßfertige Mischung wird zu Tabletten verarbeitet.

Tablettengewicht: 220 mg

Durchmesser: 10 mm, biplan mit beidseitiger Facette und

10 einseitiger Teilkerbe.

Beispiel 9

Tabletten mit 150 mg Wirksubstanz

15

Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

	Wirksubstanz	150,0	mg
	Milchzucker pulv.	89,0	mg
20	Maisstärke	40,0	mg
	Kolloide Kieselgelsäure	10,0	mg
	Polyvinylpyrrolidon	10,0	mg
	Magnesiumstearat	1.0	mg
		300,0	mg

25

30

Herstellung:

Die mit Milchzucker, Maisstärke und Kieselsäure gemischte Wirksubstanz wird mit einer 20%igen wäßrigen Polyvinylpyrrolidonlösung befeuchtet und durch ein Sieb mit 1,5 mm-Maschenweite geschlagen.

Das bei 45°C getrocknete Granulat wird nochmals durch dasselbe Sieb gerieben und mit der angegebenen Menge Magnesiumstearat gemischt. Aus der Mischung werden Tabletten gepreßt.

35 Tablettengewicht: 300 mg

Stempel: 10 mm, flach

WO 02/18372

Beispiel 10

Hartgelatine-Kapseln mit 150 mg Wirksubstanz

5 1 Kapsel enthält:

Wirkstoff			•	150,0	mg
Maisstärke getr.		ca.		180,0	mg
Milchzucker pulv.		ca.		87,0	mg
Magnesiumstearat				3,0	<u>ng</u>
	:	ca.		420,0	mq

Herstellung:

Der Wirkstoff wird mit den Hilfsstoffen vermengt, durch ein 15 Sieb von 0,75 mm-Maschenweite gegeben und in einem geeigneten Gerät homogen gemischt.

Die Endmischung wird in Hartgelatine-Kapseln der Größe 1 abgefüllt.

Kapselfüllung: ca. 320 mg

20 Kapselhülle: Hartgelatine-Kapsel Größe 1.

Beispiel 11

Suppositorien mit 150 mg Wirksubstanz

25

10

1 Zäpfchen enthält:

	Wirkstoff	150,0 mg
	Polyäthylenglykol 1500	550,0 mg
	Polyäthylenglykol 6000	460,0 mg
30	Polyoxyäthylensorbitanmonostearat	_840.0 mg
		2 000,0 mg

Herstellung:

Nach dem Aufschmelzen der Suppositorienmasse wird der Wirkstoff darin homogen verteilt und die Schmelze in vorgekühlte Formen gegossen.

Beispiel 12

Suspension mit 50 mg Wirksubstanz

5

	100 ml Suspension enthalten:	
	Wirkstoff	1,00 g
	Carboxymethylcellulose-Na-Salz	0,10 g
	p-Hydroxybenzoesäuremethylester	0,05 g
10	p-Hydroxybenzoesāurepropylester	0,01 g
	Rohrzucker	10,00 g
	Glycerin	5,00 g
	Sorbitlösung 70%ig	20,00 g
	Aroma ·	0,30 g
15	Wasser dest.	100 ml

Herstellung:

Dest. Wasser wird auf 70°C erhitzt. Hierin wird unter Rühren p-Hydroxybenzoesäuremethylester und -propylester sowie Glycerin und Carboxymethylcellulose-Natriumsalz gelöst. Es wird auf Raumtemperatur abgekühlt und unter Rühren der Wirkstoff zugegeben und homogen dispergiert. Nach Zugabe und Lösen des Zuckers, der Sorbitlösung und des Aromas wird die Suspension zur Entlüftung unter Rühren evakuiert.

5 ml Suspension enthalten 50 mg Wirkstoff.

Beispiel 13

30 Ampullen mit 10 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

Wirkstoff		10,0 mg
0,01N Salzsäure s.q.		
Aqua bidest	ad	2,0 ml

Herstellung:

WO 02/18372

- 61 -

Die Wirksubstanz wird in der erforderlichen Menge 0,01N HCl gelöst, mit Kochsalz isotonisch gestellt, sterilfiltriert und in 2 ml Ampullen abgefüllt.

5

Beispiel 14

Ampullen mit 50 mg Wirksubstanz

10 Zusammensetzung:

Wirkstoff

50,0 mg

PCT/EP01/09533

0,01N Salzsäure s.q.

Aqua bidest

ad 10,0 ml

15 Herstellung:

Die Wirksubstanz wird in der erforderlichen Menge 0,01N HCl gelöst, mit Kochsalz isotonisch gestellt, sterilfiltriert und in 10 ml Ampullen abgefüllt.

20

Beispiel 15

Kapseln zur Pulverinhalation mit 5 mg Wirksubstanz

25 1 Kapsel enthält:

Wirksubstanz 5,0 mg
Lactose für Inhalationszwecke 15,0 mg
20,0 mg

30

35

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird mit Lactose für Inhalationszwecke gemischt. Die Mischung wird auf einer Kapselmaschine in Kapseln (Gewicht der Leerkapsel ca. 50 mg) abgefüllt.

Kapselgewicht: 70,0 mg

Kapselgröße: 3

PCT/EP01/09533

Beispiel 16

WO 02/18372 ·

Inhalationslösung für Handvernebler mit 2.5 mg Wirksubstanz

- 62 -

5

1 Hub enthält:

Wirksubstanz 2,500 mg
Benzalkoniumchlorid 0,001 mg
10 1N-Salzsäure q.s.
Ethanol/Wasser (50/50) ad 15,000 mg

Herstellung:

Die Wirksubstanz und Benzalkoniumchlorid werden in Ethanol/-Wasser (50/50) gelöst. Der pH-Wert der Lösung wird mit 1N-Salzsäure eingestellt. Die eingestellte Lösung wird filtriert und in für den Handvernebler geeignete Behälter (Kartuschen) abgefüllt.

20 Füllmasse des Behälters: 4,5 q

Patentansprüche

5 1. Bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 R_b
 R_c
 R_c
 R_c

in der

10 X eine durch eine Cyangruppe substituierte Methingruppe oder ein Stickstoffatom,

Ra ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe,

- 15 R_b eine Phenyl-, Benzyl- oder 1-Phenylethylgruppe, in denen der Phenylkern jeweils durch die Reste R₁ bis R₃ substituiert ist, wobei
- R_1 und R_2 , die gleich oder verschieden sein können, jeweils ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom,

eine Methyl-, Ethyl-, Hydroxy-, Methoxy-, Ethoxy-, Amino-, Cyan-, Vinyl- oder Ethinylgruppe,

- eine Aryl-, Aryloxy-, Arylmethyl- oder Arylmethoxygruppe,
 eine durch 1 bis 3 Fluoratome substituierte Methyl- oder
 Methoxygruppe oder
- R₁ zusammen mit R₂, sofern diese an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, eine -CH=CH-CH=CH-, -CH=CH-NHoder -CH=N-NH-Gruppe und

 R_3 ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom darstellen,

einer der Reste R_c oder R_d eine -A-B Gruppe und

5

10

15

20

35

der andere der der Reste R_c oder R_d eine -C-D Gruppe, wobei

A eine C₁₋₆-Alkylengruppe, eine -O-C₁₋₆-alkylengruppe, wobei der Alkylenteil mit dem Rest B verknüpft ist, oder ein Sauerstoffatom, wobei dieses nicht mit einem Stickstoffatom des Restes B verknüpft sein kann, und

B eine Pyrrolidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 2-Stellung durch eine Gruppe E ersetzt sind, in der

E eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-Brücke darstellt,

eine Pyrrolidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 3-Stellung durch eine Gruppe F ersetzt sind, in der

F eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -O-CO-CH₂CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-OCO-, -O-CO-CH₂CH₂CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-,
-CH₂CH₂CH₂-O-CO-, -O-CO-CH₂-NR₄-CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂-NR₄-,
-O-CO-CH₂-O-CH₂- oder -CH₂-O-CO-CH₂-O-Brücke darstellt,
wobei R₄ ein Wasserstoffatom oder eine C₁₋₄-Alkylgruppe bedeutet,

eine Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen die beiden Wasserstoffatome in 2-Stellung durch eine Gruppe E ersetzt sind, wobei E wie vorstehend erwähnt definiert ist, eine Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen jeweils die beiden Wasserstoffatome in 3-Stellung oder in 4-Stellung durch eine Gruppe F ersetzt sind, wobei F wie vorstehend erwähnt definiert ist,

5

eine Piperazino- oder 4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazinogruppe, in denen die beiden Wasserstoffatome in 2-Stellung oder in 3-Stellung des Piperazinoringes durch eine Gruppe E ersetzt sind, wobei E wie vorstehend erwähnt definiert ist,

10

eine Pyrrolidino- oder Piperidinogruppe, in denen zwei vicinale Wasserstoffatome durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -O-CO-CH₂-, -CH₂-O-CO-, -O-CO-CH₂CH₂-, -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -O-CO-CH₂-NR₄- oder -O-CO-CH₂-O-Brücke ersetzt sind, wobei

15

R, wie vorstehend erwähnt definiert ist und die Heteroatome der vorstehend erwähnten Brücken nicht an die 2oder 5-Stellung des Pyrrolidinoringes und nicht an die 2oder 6-Stellung des Piperidinoringes gebunden sind,

20

eine Piperazino- oder 4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazinogruppe, in denen ein Wasserstoffatom in 2-Stellung zusammen mit einem Wasserstoffatom in 3-Stellung des Piperazinoringes durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -CH₂-O-CO-CH₂- oder -CH₂CH₂-O-CO-Brücke ersetzt sind,

30

35

25

eine Piperazinogruppe, in der ein Wasserstoffatom in 3-Stellung zusammen mit dem Wasserstoffatom in 4-Stellung durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -CO-O-CH₂CH₂- oder -CH₂-O-CO-CH₂-Brücke ersetzt sind, wobei jeweils das linke Ende der vorstehend erwähnten Brücken an die 3-Stellung des Piperazinoringes gebunden ist,

10

15

.20

25

30

35

eine durch den Rest R_s substituierte Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen

 R_5 eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte 2-Oxo-tetrahydrofuranyl-, 2-Oxo-tetrahydropyranyl-, 2-Oxo-1,4-dioxanyl- oder 2-Oxo-4-(C_{1-4} -alkyl)-morpholinylgruppe darstellt,

eine in 3-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholinogruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, wobei die 2-Oxo-morpholinogruppe durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine in 3- oder 4-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholinogruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, wobei die 2-Oxo-morpholinogruppe durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine an einem Ringkohlenstoffatom durch R_5 substituierte $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -piperazino- oder $4-(C_{1-4}-Alkyl)$ -homo- piperazinogruppe, in denen R_5 wie vorstehend erwähnt definiert ist,

eine in 4-Stellung durch den Rest R_6 substituierte Piperazino-: oder Homopiperazinogruppe, in denen

R₆ eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkyl-gruppen substituierte 2-0xo-tetrahydrofuran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydrofuran-4-yl-, 2-0xo-tetrahydropyran-3-yl-, 2-0xo-tetrahydropyran-4-yl- oder 2-0xo-tetrahydropyran-5-yl-Gruppe darstellt,

eine in 3-Stellung durch eine (R_4NR_6) -, R_6O -, R_6S -, R_6SO - oder $:R_6SO_2$ -Gruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, wobei R_4 und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 3- oder 4-Stellung durch eine (R_4NR_6) -, R_6O -, R_6S -, R_6SO - oder R_6SO_2 -Gruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen R_4 und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

5

· 10

eine durch eine R_5-C_{1-4} -alkyl-, $(R_4NR_6)-C_{1-4}$ -alkyl-, R_6O-C_{1-4} -alkyl-, R_6S-C_{1-4} -alkyl-, R_6SO-C_{1-4} -alkyl-, $R_6SO_2-C_{1-4}$ -alkyl- oder R_4NR_6 -CO-Gruppe substituierte Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen R_4 bis R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 3-Stellung durch eine R_s -CO-NR₄-, R_s -C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, (R_4NR_6) -C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R_6O -C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R_6S -C₁₋₄-alkylen-CONR₄-,

R₆SO₂-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R₅-C₁₋₄-alkylen-Y- oder C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, wobei der C₂₋₄-Alkylteil der C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine (R₄NR₆)-, R₆O-, R₆S-, R₆SO- oder R₆SO₂-Gruppe substituiert ist und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann, in denen

 R_4 bis R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind und

Y ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, eine Imino-, N-(C₁₋₄-Alkyl)-imino-, Sulfinyl- oder Sulfonylgruppe darstellt,

eine in 3- oder 4-Stellung durch eine R_s-CO-NR₄-, R_s-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, (R₄NR₆)-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R₆O-C₁₋₄-alkylenCONR₄-, R₆S-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, R₆SO-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-,
R₆SO₂-C₁₋₄-alkylen-CONR₄-, 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylenCONR₄-, R₅-C₁₋₄-alkylen-Y- oder C₂₋₄-Alkyl-Y-Gruppe
substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in
denen

10

25

30

35

Y wie vorstehend erwähnt definiert ist, der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann und der C_{2-4} -Alkylteil der C_{2-4} -Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine (R_4NR_6) -, R_6O -, R_6S -, R_6SO - oder R_6SO_2 -Gruppe substituiert ist, wobei R_4 bis R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine an einem Ringkohlenstoffatom durch eine R₅-C₁₋₄-alkyl-,
(R₄NR₆)-C₁₋₄-alkyl-, R₆O-C₁₋₄-alkyl-, R₆S-C₁₋₄-alkyl-,
R₆SO-C₁₋₄-alkyl-, R₆SO₂-C₁₋₄-alkyl- oder R₄NR₆-CO-Gruppe
substituierte 4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazino- oder 4-(C₁₋₄-Alkyl)homopiperazinogruppe, in denen R₄ bis R₆ wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine in 4-Stellung durch eine R₅-C₁₋₄-alkyl-, R₅-CO-,

R₅-C₁₋₄-alkylen-CO-, (R₄NR₆)-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆O-C₁₋₄-alkylen
CO-, R₆S-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆SO-C₁₋₄-alkylen-CO- oder

R₆SO₂-C₁₋₄-alkylen-CO-Gruppe substituierte Piperazino- oder

Homopiperazinogruppe, in denen R₄ bis R₆ wie vorstehend er
wähnt definiert sind,

eine in 4-Stellung durch eine C₂₋₄-Alkylgruppe substituierte Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, in denen die C₂₋₄-Alkylgruppe jeweils ab Position 2 durch eine (R₄NR₆)-, R₆O-, R₆S-, R₆SO- oder R₆SO₂-Gruppe substituiert ist, wobei R₄ und R₆ wie vorstehend erwähnt definiert sind,

eine durch eine 2-0xo-morpholino- C_{1-4} -alkylgruppe substituierte Pyrrolidino-, Piperidino- oder Hexahydroazepino-gruppe, in denen der 2-0xo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine in 3-Stellung durch eine C_{2-4} -Alkyl-Y-Gruppe substituierte Pyrrolidinogruppe, in denen

Y wie vorstehend erwähnt definiert ist und der C_{2-4} -Alkylteil der C_{2-4} -Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch

10

15

20

25

eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist,

eine in 3- oder 4-Stellung durch eine C_{2-4} -Alkyl-Y-Gruppe substituierte Piperidino- oder Hexahydroazepinogruppe, in denen

Y wie vorstehend erwähnt definiert ist und der C_{2-4} -Alkylteil der C_{2-4} -Alkyl-Y-Gruppe jeweils ab Position 2 durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituierte 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist,

eine an einem Ringkohlenstoffatom durch eine 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkyl-Gruppe substituierte 4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazino- oder 4-(C₁₋₄-Alkyl)-homopiperazinogruppe, in denen der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine in 4-Stellung durch eine 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-CO-Gruppe substituierte Piperazino- oder Homopiperazino- gruppe, in denen der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine in 4-Stellung durch eine C₂₋₄-Alkylgruppe substituierte

Piperazino- oder Homopiperazinogruppe, in denen der C₂₋₄-Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine gegebenenfalls
durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte 2-0xomorpholinogruppe substituiert ist,

eine in 1-Stellung durch den Rest R₆, durch eine R₅-C₁₋₄-al-kyl-, R₅-CO-, R₅-C₁₋₄-alkylen-CO-, (R₄NR₆)-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆O-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆S-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆SO-C₁₋₄-alkylen-CO- oder 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-al-kylen-CO-Gruppe substituierte Pyrrolidinyl- oder Piperidinylgruppe, in denen

WO 02/18372 PCT/EP01/09533

- 70 -

 R_4 bis R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine in 1-Stellung durch eine C₂₋₄-Alkylgruppe substituierte Pyrrolidinyl- oder Piperidinylgruppe, in denen der C₂₋₄-Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine (R₄NR₆)-, R₆O-, R₆S-, R₆SO₂- oder 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist, wobei

10

25

30

 R_4 und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine jeweils am Ringstickstoffatom durch den Rest R₆, durch eine R₅-C₁₋₄-alkyl-, R₅-CO-, R₅-C₁₋₄-alkylen-CO-,

(R₄NR₆)-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆O-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆S-C₁₋₄-al-kylen-CO-, R₆SO-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆SO₂-C₁₋₄-alkylen-CO- oder 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-CO-Gruppe substituierte Pyrrolidin-3-yl-NR₄-, Piperidin-3-yl-NR₄- oder Piperidin-4-yl-NR₄-Gruppe, in denen

 R_4 bis R_6 wie vorstehend erwähnt definiert ist und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine jeweils am Ringstickstoffatom durch eine C₂₋₄-Alkylgruppe substituierte Pyrrolidin-3-yl-NR₄-, Piperidin-3-yl-NR₄- oder Piperidin-4-yl-NR₄-Gruppe, in denen der C₂₋₄-Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine (R₄NR₆)-, R₆O-, R₆S-, R₆SO-, R₆SO₂- oder 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist, wobei

 R_4 und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind und der 2-0xo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine R_s-C_{1-4} -alkylen-NR₄-Gruppe, in der R₄ und R₅ wie vorstehend erwähnt definiert sind, oder

eine C_{2-4} -Alkyl-NR₄-Gruppe, in der der C_{2-4} -Alkylteil jeweils ab Position 2 durch eine (R_4NR_6) -, R_6O -, R_6S -, R_6SO -, R_6SO - oder 2-Oxo-morpholinogruppe substituiert ist, wobei

 R_4 und R_6 wie vorstehend erwähnt definiert sind und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

eine durch den Rest R, oder durch den Rest R, und eine C₁₋₄-Alkylgruppe substituierte 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, wobei

15

20

25

30

35

10

5

R, eine C₃₋₄-Alkyl-, Hydroxy-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkoxy-C₁₋₄-alkyl-, Di-(C₁₋₄-Alkyl)-amino-C₁₋₄-alkyl-, Pyrrolidino-C₁₋₄-alkyl-, Piperidino-C₁₋₄-alkyl-, Morpholino-C₁₋₄-alkyl-, 4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazino-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkylsulfanyl-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkylsulfinyl-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkylsulfinyl-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkylsul-fonyl-C₁₋₄-alkyl- Cyan-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkoxycarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, Aminocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, C₁₋₄-Alkyl-amino-carbonyl-C₁₋₄-alkyl-, Di-(C₁₋₄-alkyl)-aminocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, Pyrrolidinocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, Piperidinocarbonyl-C₁₋₄-alkyl-, Morpholinocarbonyl-C₁₋₄-alkyl- oder eine 4-(C₁₋₄-Alkyl)-piperazinocarbonyl-C₁₋₄-alkylgruppe darstellt,

eine durch zwei Reste R, substituierte 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, wobei R, wie vorstehend erwähnt definiert ist und die beiden Reste R, gleich oder verschieden sein können,

eine 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine gegebenenfalls durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituierte -(CH₂)_m-, -CH₂-Y-CH₂-, -CH₂-Y-CH₂-CH₂-,

WO 02/18372 PCT/EP01/09533

- 72 -

. -CH₂CH₂-Y-CH₂CH₂- oder -CH₂CH₂-Y-CH₂CH₂-Brücke ersetzt sind, wobei

Y wie eingangs erwähnt definiert ist und m die Zahl 2, 3, 4, 5 oder 6 darstellt.

5

10

eine 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, in der ein Wasserstoffatom in 5-Stellung zusammen mit einem Wasserstoffatom in 6-Stellung durch eine -(CH₂)_n-, -CH₂-Y-CH₂-, -CH₂-Y-CH₂CH₂oder -CH₂-Y-CH₂-Brücke ersetzt ist, wobei

Y wie eingangs erwähnt definiert ist und n die Zahl 2, 3 oder 4 darstellt,

oder, falls C zusammen mit D eine Gruppe R_e darstellt, auch eine 2-Oxo-morpholin-4-yl-Gruppe, die durch 1 bis 4 C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

C eine -O-C₁₋₆-Alkylengruppe, wobei der Alkylenteil mit dem

Rest D verknüpft ist, oder ein Sauerstoffatom, wobei dieses
nicht mit einem Stickstoffatom des Restes D verknüpft sein
kann, und

D eine durch 2 C₁₋₄-Alkylgruppen substituierte Aminogruppe,
in der die Alkylreste gleich oder verschieden sein können
und jeder Alkylteil ab Position 2 durch eine C₁₋₄-Alkoxyoder Di-(C₁₋₄-Alkyl)-aminogruppe oder durch eine 4- bis
7-gliedrige Alkyleniminogruppe substituiert sein kann,
wobei in den vorstehend erwähnten 6- bis 7-gliedrigen Alkyleniminogruppen jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung
durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder N-(C₁₋₄-Alkyl)-iminogruppe ersetzt sein
kann,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 4 Methylgruppen substituierte 4- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, eine gegebenenfalls durch 1 oder 2 Methylgruppen substituierte 6- bis 7-gliedrige Alkyleniminogruppe, in der jeweils eine Methylengruppe in 4-Stellung durch ein Sauerstoffoder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder N-(C₁₋₄-Alkyl)-iminogruppe ersetzt ist,

eine gegebenenfalls durch 1 bis 3 Methylgruppen substituierte Imidazolylgruppe,

eine C₅₋₇-Cycloalkylgruppe, in der eine Methylengruppe durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, durch eine Sulfinyl-, Sulfonyl- oder N-(C₁₋₄-Alkyl)-iminogruppe ersetzt ist, oder

C zusammen mit D ein Wasserstoffatom,

15

5

eine gegebenenfalls ab Position 2 durch eine Hydroxy- oder C_{1-4} -Alkoxygruppe substituierte C_{1-6} -Alkoxygruppe,

eine C_{3-7} -Cycloalkoxy- oder C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-4} -alkoxygruppe,

20.

eine Tetrahydrofuran-3-yloxy-, Tetrahydropyran-3-yloxy-, Tetrahydropyran-4-yloxy-, Tetrahydrofuranylmethoxy- oder Tetrahydropyranylmethoxygruppe

25 oder einen Rest Ra, wobei

 R_e eine C_{2-6} -Alkoxygruppe, die ab Position 2 durch eine C_{4-7} -Cycloalkoxy- oder C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-3} -alkoxygruppe substituiert ist,

30

35

eine C_{4-7} -Cycloalkoxy- oder C_{3-7} -Cycloalkyl- C_{1-6} -alkoxygruppe, in denen der Cycloalkylteil jeweils durch eine C_{1-4} -Alkyl-, C_{1-4} -Alkoxy-, $Di-(C_{1-4}$ -alkyl)-amino-, Pyrrolidino-, Piperidino-, Morpholino-, Piperazino-, $N-(C_{1-2}$ -Alkyl)-piperazino-, C_{1-4} -Alkoxy- C_{1-2} -alkyl-, C_{1-4} -Alkoxy- C_{1-2} -alkyl-, C_{1-4} -Alkyl-, Pyrrolidino- C_{1-2} -alkyl-, Piperidino- C_{1-2} -alkyl-, Piperazino-

 C_{1-2} -alkyl- oder N- $(C_{1-2}$ -Alkyl)-piperazino- C_{1-2} -alkylgruppe substituiert ist, wobei die vorstehend erwähnten Cycloal-kylteile zusätzlich durch eine Methyl- oder Ethylgruppe substituiert sein können, darstellt,

5

10

wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, unter den bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Arylteilen eine Phenylgruppe zu verstehen ist, die durch R' mono- oder disubstituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, und

R' ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatom, eine C_{1-2} -Alkyl-, Trifluormethyl- oder C_{1-2} -Alkoxygruppe darstellt, oder

zwei Reste R', sofern sie an benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind, zusammen eine C₃₋₄-Alkylen-, Methylendioxy-oder 1,3-Butadien-1,4-ylengruppe darstellen,

bedeuten, deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

20 .

2. Bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in der

X ein Stickstoffatom,

25

R_a ein Wasserstoffatom,

R_b eine 1-Phenylethyl-, 3-Methylphenyl-, 3-Chlorphenyl-,
3-Bromphenyl- oder 3-Chlor-4-fluorphenylgruppe,

30

35

R eine -A-B Gruppe, in der

A eine -OCH₂CH₂-, -OCH₂CH₂CH₂- oder -OCH₂CH₂CH₂- Gruppe, wobei der Alkylenteil jeweils mit dem Rest B verknüpft ist, und

WO 02/18372

B eine Piperidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 4-Stellung durch eine -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-, -O-CO-CH₂-NCH₃-CH₂- oder -O-CO-CH₂-O-CH₂-Brücke ersetzt sind,

5

eine Piperazinogruppe, in der ein Wasserstoffatom in 3-Stellung zusammen mit dem Wasserstoffatom in 4-Stellung durch eine -CO-O-CH₂-CH₂- oder -CH₂-O-CO-CH₂-Brücke ersetzt sind, wobei jeweils das linke Ende der vorstehenden Brücken an die 3-Stellung des Piperazinoringes gebunden ist,

10

eine Piperidinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxomorpholino- oder 2-Oxo-morpholinomethylgruppe substituiert ist, wobei der 2-Oxo-morpholinoteil jeweils durch eine oder zwei Methylgruppen substituiert sein kann,

15

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxotetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe substituiert ist,

20

eine Piperidinogruppe, die in 4-Stellung durch eine $R_{\epsilon}S$ -Gruppe substituiert ist, wobei

25

 R_{6} eine 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe darstellt,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxotetrahydrofuranylmethyl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuranylcarbonylgruppe substituiert ist,

30

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine [2-(2-Oxo-tetrahydrofuran-3-ylsulfenyl)ethyl]gruppe substituiert ist,

35

eine Piperidin-4-yl-Gruppe, die in 1-Stellung durch eine 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe substituiert ist,

- eine 2-Oxo-morpholin-4-ylgruppe, die durch eine Methoxymethyl- oder Methoxyethylgruppe substituiert ist,
- eine 2-Oxo-morpholin-4-ylgruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine -CH₂CH₂CH₂CH₂-, -CH₂CH₂CH₂-CH₂-CH₂-O-CH₂CH₂- oder -CH₂CH₂-O-CH₂CH₂-Brücke ersetzt sind, darstellen,
- 10 und R_d eine Methoxy-, Cyclopropylmethoxy-, Tetrahydrofuran-3yloxy-, Tetrahydropyran-3-yloxy-, Tetrahydropyran-4-yloxy-, Tetrahydrofuranylmethoxy oder Tetrahydropyranylmethoxygruppe bedeuten.
- 15 deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.
 - 3. Bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in der
- 20 X ein Stickstoffatom,
 - R, ein Wasserstoffatom,
- R_b eine 1-Phenylethyl-, 3-Methylphenyl-, 3-Chlorphenyl-,
 25 3-Bromphenyl- oder 3-Chlor-4-fluorphenylgruppe,
 - R_c eine Methoxy-, Cyclopentyloxy-, Cyclopropylmethoxy-, Cyclopentylmethoxy-, Tetrahydrofuran-3-yloxy-, Tetrahydropyran-4-yloxy-,
- 30 Tetrahydrofuranylmethoxy- oder Tetrahydropyranylmethoxygruppe und
 - R, eine -A-B Gruppe, in der
- A eine -OCH₂CH₂-, -OCH₂CH₂CH₂- oder -OCH₂CH₂CH₂CH₂-Gruppe, wobei der Alkylenteil jeweils mit dem Rest B verknupft ist, und

WO 02/18372 PCT/EP01/09533

- 77 -

B eine Piperidinogruppe, in der die beiden Wasserstoffatome in 4-Stellung durch eine -CH₂-O-CO-CH₂-, -CH₂CH₂-O-CO-, -CH₂CH₂-O-CO-CH₂-, -O-CO-CH₂-NCH₃-CH₂- oder -O-CO-CH₂-O-CH₂-Brücke ersetzt sind,

eine Piperazinogruppe, in der ein Wasserstoffatom in 3-Stellung zusammen mit dem Wasserstoffatom in 4-Stellung durch eine -CO-O-CH₂-CH₂- oder -CH₂-O-CO-CH₂-Brücke ersetzt sind, wobei jeweils das linke Ende der vorstehenden Brücken an die 3-Stellung des Piperazinoringes gebunden ist,

eine Piperidinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxomorpholino- oder 2-Oxo-morpholinomethylgruppe substituiert ist, wobei der 2-Oxo-morpholinoteil jeweils durch eine oder zwei Methylgruppen substituiert sein kann,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxotetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe substituiert ist,

eine Piperidinogruppe, die in 4-Stellung durch eine R_s S-Gruppe substituiert ist, wobei

25 R₆ eine 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe darstellt,

> eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxotetrahydrofuranylmethyl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuranylcarbonylgruppe substituiert ist,

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine [2-(2-Oxo-tetrahydrofuran-3-ylsulfenyl)ethyl]gruppe substituiert ist,

30

5

10

15

20

WO 02/18372

10

- 78 -

PCT/EP01/09533

eine Piperidin-4-yl-Gruppe, die in 1-Stellung durch eine 2-Oxo-tetrahydrofuran-3-yl- oder 2-Oxo-tetrahydrofuran-4-yl-Gruppe substituiert ist,

5 eine 2-Oxo-morpholin-4-ylgruppe, die durch eine Methoxymethyl- oder Methoxyethylgruppe substituiert ist,

eine 2-Oxo-morpholin-4-ylgruppe, in der die beiden Wasserstoffatome einer Methylengruppe durch eine -CH₂CH₂CH₂CH₂-, -CH₂CH₂CH₂-O-CH₂CH₂- oder -CH₂CH₂-O-CH₂CH₂-Brücke ersetzt sind, darstellen,

bedeuten, deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

15 4. Bicyclische Heterocyclen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in der

X ein Stickstoffatom,

20 Ra ein Wasserstoffatom,

R, eine 3-Chlor-4-fluorphenylgruppe,

R_c eine Cyclopentyloxy-, Cyclopropylmethoxy-, Cyclopentyl-25 methoxy-, Tetrahydrofuran-3-yloxy- oder Tetrahydrofuran-2ylmethoxygruppe und

R, eine -A-B Gruppe, in der

A eine -OCH₂CH₂-Gruppe, wobei der Alkylenteil mit dem Rest B verknüpft ist, und

B eine Piperazinogruppe, in der ein Wasserstoffatom in 3-Stellung zusammen mit dem Wasserstoffatom in 4-Stellung durch eine -CH₂-O-CO-CH₂-Brücke ersetzt ist, wobei das linke Ende der vorstehend erwähnten Brücke an die 3-Stellung des Piperazinoringes gebunden ist,

5

15

eine Piperazinogruppe, die in 4-Stellung durch eine 2-Oxotetrahydrofuran-3-yl-, 2-Oxotetrahydrofuran-4-yl-,2-Oxotetrahydrofuranylmethyl- oder 2-Oxotetrahydrofuranylcarbonylgruppe substituiert ist, darstellen,

bedeuten, deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

- 5. Folgende Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß An-10 spruch 1:
 - (1) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentylmethoxy-7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin,
- (2) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopentyloxy7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}chinazolin,
- 20 (3) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy-7-{2-[4-(2-oxo-tetrahydrofuran-4-yl)-piperazin-1-yl]-ethoxy}-chinazolin und
- (4) 4-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)amino]-6-cyclopropylmethoxy25 7-(2-{4-[(R)-(2-oxo-tetrahydrofuran-5-yl)methyl]-piperazin1-yl}-ethoxy)-chinazolin,

deren Tautomere, Stereoisomere und deren Salze.

- 30 6. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5 mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen.
- 7. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung nach mindestens 35 einem der Ansprüche 1 bis 5 oder ein physiologisch verträgliches Salz gemäß Anspruch 6 neben gegebenenfalls einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.

- 8. Verwendung einer Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6 zur Herstellung eines Arzneimittels, das zur Behandlung von benignen oder malignen Tumoren, zur Vorbeugung und Behandlung von Erkrankungen der Atemwege und der Lunge, zur Behandlung von Polypen, von Erkrankungen des Magen-Darm-Traktes, der Gallengänge und -blase sowie der Niere und der Haut geeignet ist.
- 9. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß auf nichtchemischem Wege eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6 in einen oder mehrere inerte Trägerstoffe und/oder Verdünnungsmittel eingearbeitet wird.
- 10. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass
- 20 a) eine gegebenenfalls im Reaktionsgemisch gebildete Verbindung der allgemeinen Formel

$$R_a$$
 N
 R_b
 R_c
 R_c
 R_d

25 in der

 R_a , R_b und X wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind,

einer der Reste $R_{\rm e}$ ' oder $R_{\rm d}$ ' eine für $R_{\rm c}$ oder $R_{\rm d}$ in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnte -C-D Gruppe und

30 der andere der Reste R_c' oder R_d' eine -A'-Z₁ Gruppe bedeuten, wobei

A' eine C_{1-6} -Alkylen- oder -O- C_{1-6} -alkylengruppe und

WO 02/18372 PCT/EP01/09533

- 81 -

Z₁ eine austauschbare Gruppe bedeutet,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

H - G , (III)

in der

G einen der für B in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Reste darstellt, der über ein Stickstoffatom mit dem Rest A ver10 knüpft ist, umgesetzt wird oder

b. zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der einer der Reste R_c oder R_d eine -A-B' Gruppe darstellt, wobei A wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert ist und B' eine der für B in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Gruppen darstellt, die eine durch R₆ oder durch eine R₅-C₁₋₄-alkyl-Gruppe substituierte Imino- oder HNR₄-Gruppe enthält, wobei R₄ bis R₆ wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind, eine Verbindung der allgemeinen Formel

20

15

$$R_a$$
 R_b
 R_c
 R_c
 R_c

in der

 R_a , R_b und X wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert 25 sind,

einer der Reste R_c " oder R_d " eine für R_c oder R_d in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnte -C-D Gruppe und der andere der Reste R_c " oder R_d " eine -A-B" Gruppe bedeuten, wobei

30

A, C und D wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind und

WO 02/18372 PCT/EP01/09533

- 82 -

B" eine Gruppe darstellt, die durch Alkylierung in eine Gruppe B' übergeführt werden kann, wobei B' eine der für B in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Gruppen darstellt, die eine durch R_6 oder durch eine R_5-C_{1-4} -alkyl-Gruppe substituierte Imino- oder HNR_4 -Gruppe enthält, wobei R_4 bis R_6 wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

 $Z_2 - U , (V)$

in der

U den Rest R_6 oder eine R_5-C_{1-4} -alkyl-Gruppe bedeutet, wobei R_5 und R_6 wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind,

15 und

 $\mathbf{Z_2}$ eine austauschbare Gruppe oder

 Z_2 zusammen mit einem benachbarten Wasserstoffatom eine weitere Kohlenstoff-Kohlenstoffbindung, die mit einer Carbonylgruppe verbunden ist, bedeutet, umgesetzt wird oder

20

5

c. zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der einer der Reste R_c oder R_d eine -A-B' Gruppe bedeutet, wobei A wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert ist und B' eine der für B in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Gruppen darstellt, die eine durch eine R₅CO-, R₅-C₁₋₄-alkylen-CO-, (R₄NR₆)-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆O-C₁₋₄-alkylen-CO-, R₆SO-C₁₋₄-alkylen-CO- oder 2-Oxo-morpholino-C₁₋₄-alkylen-CO-Gruppe substituierte Imino-oder HNR₄-Gruppe enthält, wobei R₄ bis R₆ wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C₁₋₂-Alkylgruppen substituiert sein kann, eine Verbindung der allgemeinen Formel

WO 02/18372

$$R_a$$
 N
 R_c
 R_c
 R_d
 R_d

in der

 R_a , R_b und X wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind,

einer der Reste R_c " oder R_d " eine für R_c oder R_d in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnte -C-D Gruppe und der andere der Reste R_c " oder R_d " eine -A-B" Gruppe bedeuten, wobei

10

15

20

A, C und D wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind und

B" eine Gruppe darstellt, die durch Acylierung in eine Gruppe B' übergeführt werden kann, wobei B' eine der für B in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnten Gruppen darstellt, die eine durch eine R_5CO -, R_5-C_{1-4} -alkylen-CO-, (R_4NR_6) - C_{1-4} -alkylen-CO-, R_6O - C_{1-4} -alkylen-CO-, R_6S - C_{1-4} -alkylen-CO-, R_6SO - C_{1-4} -alkylen-CO- oder 2-Oxo-morpholino- C_{1-4} -alkylen-CO-Gruppe substituierte Imino- oder HNR₄-Gruppe enthält, wobei R_4 bis R_6 wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind und der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei C_{1-2} -Alkylgruppen substituiert sein kann,

25 mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

in der

W den Rest R_5 oder eine R_5-C_{1-4} -alkyl-, $(R_4NR_6)-C_{1-4}$ -alkyl-, R_6O-C_{1-4} -alkyl-, R_6S-C_{1-4} -alkyl-, R_6SO-C_{1-4} -alkyl-, $R_6SO_2-C_{1-4}$ -alkyl- oder 2-0xo-morpholino- C_{1-4} -alkyl-Gruppe darstellt, in denen R_4 bis R_6 wie in den Ansprüchen 1 bis 5 erwähnt definiert sind und

der 2-Oxo-morpholinoteil durch eine oder zwei $C_{1\cdot 2}$ -Alkylgruppen substituiert sein kann, umgesetzt wird und

erforderlichenfalls ein bei den vorstehend beschriebenen Umsetzungen verwendeter Schutzrest wieder abgespalten wird und/oder

gewünschtenfalls eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Stereoisomere aufgetrennt wird und/oder

eine so erhaltene Verbindung der allgemeinen Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträgliche Salze übergeführt wird.

Intermional Application No PCT/EP 01/09533

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D405/12 A61K31/517

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC $\frac{7}{6000}$ A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used)
CHEM A	BS Data, EPO-Internai, WPI Data, BE	ILSTEIN Data, PAJ	
			· .
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
P,X	WO 00 55141 A (METZ THOMAS ;SOLC (AT); BOEHRINGER INGELHEIM PHARM 21 September 2000 (2000-09-21) claims example 174		3–5
Y	EP 0 566 226 A (ZENECA LTD., UK) 20 October 1993 (1993-10-20) claims example 41		3–5
Y	WO 96 33980 A (ZENECA LTD ;GIBSO HOPKINSON (GB)) 31 October 1996 (1996-10-31) claims examples	N KEITH	35
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	n annex.
"A" docume consider to filing docume which is claimed to docume other no "P" docume	nt which may throw doubts on priority claim(s) or s ciled to establish the publication date of another or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"It later document published after the inter- or priority date and not in conflict with died to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cl cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the doc "Y" document of particular relevance; the cl cannot be considered to involve an inv document is combined with one or mo ments, such combined with one or mo ments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent if	the application but converted invention to be considered to current is taken alone atmed invention rentive step when the re other such docurs to a person skilled
Date of the a	ctual completion of the International search	Date of mailing of the international sea	rch report
10) January 2002	17/01/2002	
Name and m	ailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (431-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni.	Authorized officer	
	Fax (+31-70) 340-3016	Stix-Malaun, E	
om PCT/ISA/2	10 (second sheet) (July 1992)		

International Application No
PCT/EP 01/09533

		PCT/EP 01/09533				
C.(Continue	(Continuation) DCCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Calegory •	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
Υ	WO 00 18740 A (AMERICAN CYANAMID CO) 6 April 2000 (2000-04-06) claims example 145	3-5				
	•	·				

formation on patent family members

Intermonal Application No
PCT/EP 01/09533

						rui/Er	01/09533
	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
MO	0055141	A	21-09-2000	DE	19911509		. 21-09-2000
				AU.	3166700	Α	04-10-2000
				WO	0055141	A1	21-09-2000
				EP	1163227	A1	19-12-2001
				NO	20014487	A	14-09-2001
EP	0566226	Α	20-10-1993	AT	130000	T	15-11-1995
_,		, ,		AU	661533		27-07-1995
				AU	3101093		22-07-1993
				CA	2086968	A1	21-07-1993
		-		CZ	282038		16-04-1997
				DE	69300754		14-12-1995
				DE	69300754	T2	28-03-1996
				DK	566226		18-03-1996
				EP	0566226		20-10-1993
				ES	2078798		16-12-1995
				FI	930208		21-07-1993
				GR	3018143		29-02-1996
				HK	36497		04-04-1997
				HU	63153		28-07-1993
				HU	9500185		28-07-1995
				IL KR	104479 229294		22-12-1999 01-11-1999
				XM XM	9300277		30-06-1994
				NO	301541		10-11-1997
				NZ	245662		26-09-1995
				RU	2127263		10-03-1999
				SK	1693		09-09-1993
			•	US	5457105		10-10-1995
				US	5616582		01-04-1997
				ZA	9300015		20-07-1993
				JP	2994165		27-12-1999
				JP	6073025	Α	15-03-1994
WO	9633980	Α	31-10-1996	AT	198329		15-01-2001
				AU	699163		26-11-1998
				AU	5343396		18-11-1996
				BG	62730		30-06-2000
				BG	102052		31-08-1998
				BR CA	9608082 2215732		26-01-1999 31-10-1996
				CN	1182421		20-05-1998
				CZ	9703396		18-02-1998
				DE	69611361		01-02-2001
				DE	69611361		26-04-2001
				DK	823900		02-04-2001
				EE	9700252		15-04-1998
				EP	0823900		18-02-1998
				ES	2153098		16-02-2001
				WO	9633980		31-10-1996
				HR	960204		31-08-1997
				HU	9802839		29-03-1999
	•			JP	3040486		15-05-2000
				JP	11504033		06-04-1999
				NO	974940		24-10-1997
				NZ	305444		29-03-1999
				NZ PL PT	305444 323066 823900	A1	02-03-1999 02-03-1998 30-04-2001

information on patent family members

Intermional Application No PCT/EP 01/09533

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9633980	A		SI	823900 T1	30-06-2001
			SK	145497 A3	04-02-1998
			TW	436486 B	28-05-2001
			US	5770599 A	23-06-1998
			ZA	9603358 A	28-10-1996
WO 0018740	A	06-04-2000	AU	6159499 A	17-04-2000
			BR	9914164 A	26-06-2001
			CN	1320118 T	31-10-2001
			EP	1117649 A1	25-07-2001
			NO	20011574 A	28-05-2001
			WO	0018740 A1	06-04-2000

International application No. PCT/EP 01/09533

Additional matter PCT/ISA/210

Continuation of Field 1.2

Claims Nos. 1, 2, 6-10

In view of the wording of the relevant patent claims, which makes it difficult if not entirely impossible to determine the scope of protection sought by these claims, the present patent application does not, to a certain extent, comply with the requirements of PCT Article 6 (cf. also PCT Rule 6.1(a)) such that it appears to be unfeasible to conduct a meaningful search. Relevant Patent Claims Nos. 1, 6-10 refer to an excessively large number of possible compounds/products/methods, which comprise countless inconcisely formulated alternatives, variants and/or limitations. For this reason, the search was directed at the portions of the patent claims which can be regarded as clear and concise, namely at Claims Nos. 3, 4, 5.

The applicant is therefore advised that patent claims or sections of patent claims laid to inventions for which no international search report was drafted normally cannot be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). Similar to the authority entrusted with the task of carrying out the international preliminary examination, the EPO also does not generally carry out a preliminary examination of subject matter for which no search has been conducted. This is also valid in the case when the patent claims have been amended after receipt of the international search report (PCT Article 19), or in the case when the applicant submits new patent claims pursuant to the procedure in accordance with PCT Chapter II.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intermionales Aktenzelchen PCT/EP 01/09533

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D405/12 A61K31/517

Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüftstott (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C07D A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während de	r Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (lame der Datenbank und evil, verwendete	Suchbegriffe)
CHEM A	BS Data, EPO-Internal, WPI Data, BE	LSTEIN Data, PAJ	
•			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
P,X	WO 00 55141 A (METZ THOMAS ;SOLC/(AT); BOEHRINGER INGELHEIM PHARM/21. September 2000 (2000-09-21) Ansprüche Beispiel 174		3–5
Y	EP 0 566 226 A (ZENECA LTD., UK) 20. Oktober 1993 (1993-10-20) Ansprüche Beispiel 41		3–5
Y .	WO 96 33980 A (ZENECA LTD ;GIBSON HOPKINSON (GB)) 31. Oktober 1996 (1996-10-31) Ansprüche Beispiele	KEITH 	3 - 5
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehrnen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
Besondere 'A' Veröffer aber ni 'E' älteres I Anmel 'L' Veröffer schein- andere soll od- ausgef 'O' Veröffer eine B 'P' Veröffer	Kalegorien von angegebenen Veröttentlichungen : Illichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, Icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröttentlicht worden ist Illichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiteihaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer nim Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	 "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioräätsdatum veröffentlicht Anmektung nicht kollütlert, sondern nu Erfindung zugrundellegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedet kann aben aufgrund dieser Veröffentlich erfinderischer Tätigkeit beruhend betra "V" Veröffentlichung von besonderer Bedet kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kalegorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseiben 	worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden itung die beanspruchte Erfindun hung nicht als neu oder auf chtel werden itung die beanspruchte Erfindun eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahellegend ist
Datum des A	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	charchenberichts
10	0. Januar 2002	17/01/2002	
Name und P	rostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevolimächtigter Bediensteter	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Stix-Malaun, E	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intermionates Aktenzelchen
PCI/EF 01/09533

(Fortsetz	tsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
alegorie*							
,	WO 00 18740 A (AMERICAN CYANAMID CO) 6. April 2000 (2000-04-06) Ansprüche Beispiel 145	3-5					
		·					
	·						
	·						
	·						
	·						
		·					
;							
1							

INTERNATIONALEB RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intermates Aktenzeichen
PCT/EP 01/09533

Im Recherchenbericht Datum der Mittglied(er) der Datum der						Dahim dar
	rtes Patentdokume	nt	Veröffentlichung		Patentfamilie	Veröffentlichung
WO	0055141	Α	21-09-2000	DE	19911509 A1	21-09-2000
				AU	3166700 A	04-10-2000
				MO	0055141 A1	21-09-2000
				EP	1163227 A1	19-12-2001
				NO	20014487 A	14-09-2001
EP	0566226	Α	20-10-1993	AT	130000 T	15-11-1995
				AU	661533 B2	27-07-1995
				ΑU	3101093 A	22-07-1993
				CA	·2086968 A1	21-07-1993
				CZ DE	282038 B6 69300754 D1	16-04-1997
				DE	69300754 T2	14-12-1995 28-03-1996
				DK	566226 T3	18-03-1996
				EP	0566226 A1	20-10-1993
				ËS	2078798 T3	16-12-1995
				FΙ	930208 A	21-07-1993.
				GR	3018143 T3	29-02-1996
				HK	36497 A	04-04-1997
				HU	63153 A2	28-07-1993
				ĤΩ	9500185 A3	28-07-1995
				IL	104479 A	22-12-1999
				KR	229294 B1	01-11-1999
				MX	9300277 A1	30-06-1994
	•			NO NZ	301541 B1 245662 A	10-11-1997 26-09-1995
				RU	2127263 C1	10-03-1999
	•			SK	1693 A3	09-09-1993
				US	5457105 A	10-10-1995
				ÜŠ	5616582 A	01-04-1997
				ZA	9300015 A	20-07-1993
				JP	2994165 B2	27-12-1999
	·			JP	6073025 A	15-03-1994
WO	9633980	Α	31-10-1996	AT	198329 T	15-01-2001
	•			AU	699163 B2	26-11-1998
				AU	5343396 A	18-11-1996
	•			BG BG	62730 B1 102052 A	30-06-2000 31-08-1998
				BR	9608082 A	26-01-1998
				CA	2215732 A1	31-10-1996
				CN	1182421 A	20-05-1998
				CZ	9703396 A3	18-02-1998
				DE	69611361 D1	01-02-2001
				DE	69611361 T2	26-04-2001
				DK	823900 T3	02-04-2001
				EE	9700252 A	15-04-1998
				EP	0823900 A1	18-02-1998
				ES	2153098 T3	16-02-2001
				WО	9633980 A1	31-10-1996 31-09-1007
				HR Hu	960204 A1 9802839 A2	31-08-1997 29-03-1999
				JP	3040486 B2	29-03-1999 15-05-2000
				JP	11504033 T	06-04-1999
				NO	974940 A	24-10-1997
				NZ PL	305444 A 323066 A1	29-03-1999 02-03-1998

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichtungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Internales Aldenzeichen
PCT/EP 01/09533

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentiamilie		Datum der Veröffentlichung	
WO 9633980	Α		SI	823900 T1	30-06-2001	
			SK	145497 A3	04-02-1998	
			TW	436486 B	28-05-2001	
			US	5770599 A	23-06-1998	
			ZA	9603358 A	28-10-1996	
WO 0018740	A	06-04-2000	AU	6159499 A	17-04-2000	
			BR	9914164 A	26-06-2001	
			CN	1320118 T	31-10-2001	
			EP	1117649 A1	25-07-2001	
			NO	20011574 A	28-05-2001	
			MO	0018740 A1	06-04-2000	

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/

210

Fortsetzung von Feld I.2

Ansprüche Nr.: 1,2,6-10

Angesichts des Wortlauts der geltenden Patentansprüche, welche es erschweren wenn nicht gar unmöglich machen, den durch sie erstrebten Schutzumfang zu bestimmen, entspricht die vorliegende Patentanmeldung den Anforderungen des Artikels 6 PCT (vgl. auch Regel 6.1(a) PCT) in einem Maße nicht, daß eine sinnvolle Recherche undurchführbar ist. Die geltenden Patentansprüche 1,6-10 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Verbindungen/Produkte/Verfahren,welche unzählige,nicht konzis formulierte Wahlmöglichkeiten, Veränderliche, und/oder Einschränkungen umfassen. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, die als klar und knapp gefaßt gelten können, nämlich Ansprüche 3,4,5.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentansprüche vorlegt.